

PCT

INISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTI TUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

WO 97/17445 (51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: C12N 15/13, A61K 39/395, 48/00, C07K (43) Date de publication internationale: 15 mai 1997 (15.05.97) 16/18, C12N 15/86, G01N 33/577, 33/68, C12Q 1/68, C12N 15/12 (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, PCT/FR96/01773 (21) Numéro de la demande internationale: DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, 8 novembre 1996 (08.11.96) (22) Date de dépôt international: Publiée (30) Données relatives à la priorité: FR Avec rapport de recherche internationale. 10 novembre 1995 (10.11.95) 95/13576 Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont (71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75016 Paris (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75013 Paris (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TORA, Lazslo [FR/FR]; 14, rue des Primevères, F-67880 Krautergersheim (FR). LUTZ, Yves [FR/FR]; 12, rue d'Yprès, F-67000 Strasbourg (FR). TROTTIER, Yvon [FR/FR]; 9, rue Kuhn, F-67000 Strasbourg (FR). MANDEL, Jean-Louis [FR/FR]; 9, rue du Barrage, F-67300 Schiltigheim (FR). (74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

- (54) Title: NEURODEGENERATIVE DISEASE TREATMENT AND DIAGNOSTIC MEANS
- (54) Titre: MOYENS POUR LE TRAITEMENT ET LE DIAGNOSTIC DE MALADIES NEURODEGENERATIVES
- (57) Abstract

Means for treating and diagnosing neurodegenerative diseases related to the presence of polyglutamine chains by means of a 1C2 antibody are disclosed.

(57) Abrégé

La présente invention concerne des moyens pour le traitement et le diagnostic des maladies neurodégénératives associées à la présence de chaînes polyglutaminiques, mettant en œuvre un anticorps 1C2.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
8R	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocrarique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

WO 97/17445 PCT/FR96/01773

MOYENS POUR LE TRAITEMENT ET LE DIAGNOSTIC DE MALADIES NEURODEGENERATIVES

La présente invention concerne des moyens pour le traitement et le diagnostic de maladies neurodégénératives. Elle concerne plus particulièrement l'utilisation d'un anticorps monoclonal capable de reconnaître et d'inactiver les chaînes homopolymères de glutamines dans les protéines spécifiquement associées à ces maladies.

La présence de séquences répétées dans l'ADN est un phénomène connu. Ces séquences peuvent être de différentes natures comme des séquences signal ou enhancer. Il peut également s'agir de séquences codant pour un homopolymère faisant partie d'une structure protéigue de plus grande taille.

Dans le cas précis de la maladie de Huntington 15 il s'agit d'une séquence répétée de codons CAG codant chaine homopolymère de qlutamine une (polvglutamine). Il a été montré que cette séquence est bien exprimée dans les protéines traduites. L'implication protéines dans le déclenchement ces 20 développement de la maladie dépend essentiellement du nombre de résidus glutamine enchaînés dans la protéine. Plus celui-ci est important plus la maladie sera sévère et précoce.

On a pour l'instant dénombré au moins cinq 25 maladies neurodégénératives humaines génétiques associées à la présence de ces chaînes de résidus glutamine : l'atrophie musculaire spino-bulbaire associée au chromosome X ou maladie de Kennedy, la maladie de Huntington dominante autosomale, l'ataxie 30 spinocérébelleuse de type 1, l'atrophie dentarorubralpallidoluysienne et l'ataxie spinocérébelleuse de type 3 ou maladie de Machado-Joseph. Dans les gènes codant pour les protéines responsables de ces maladies, le nombre de triplets CAG répétés est très variable. Par exemple dans 35 le gène responsable de la maladie de Huntington, ce

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

5

WO 97/17445 2 PCT/FR96/01773

nombre varie, entre 10 et 35 unités chez les sujets non atteints et de 37-40 jusqu'à 60-120 chez les malades. De plus chez les malades, on observe une instabilité de ce nombre de répétitions d'une génération à l'autre. Une explication à cette variabilité repose sur les phénomènes de recombinaison et réplication se produisant lors des divisions cellulaires au cours de la gamétogénèse. Ces phénomènes peuvent soit conduire à une augmentation du nombre de répétitions soit, plus rarement, diminution. Dans la plupart des cas le nombre de triplets CAG augmente chez les descendants et l'on observe que cette amplification de taille se fait surtout sur les allèles paternels du gène concerné. Le nombre recombinaisons subies par l'ADN lors de la spermatogénèse est en effet plus élevé que celui des recombinaisons survenant lors de l'ovogénèse. Ceci est dû au nombre très élevé divisions cours de survenant au de la spermatogénèse.

étude réalisée au Une sein de plusieurs 20 familles atteintes de la maladie de Huntington, a permis de comparer sur plusieurs générations quelques paramètres tels que la longueur de ces séquences répétées, l'âge auquel se développe la maladie et la sévérité de celleci. Les résultats obtenus font apparaître une corrélation 25 inverse entre le nombre de triplets CAG (déterminant la longueur de la chaîne polyglutamine) d'une part et l'âge d'apparition et la gravité des symptômes d'autre part. Ceci permet d'expliquer la plus grande précocité et la plus grande sévérité de ces maladies de génération en 30 génération.

A ce jour il n'existe aucun outil thérapeutique pour le traitement de la maladie de Huntington et d'une manière générale des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.

10

WO 97/17445 3 PCT/FR96/01773

La présente invention a ainsi pour objet de proposer une méthode de traitement de ces maladies. Elle est fondée sur l'utilisation d'un anticorps capable de se fixer sur les formes pathogènes des protéines responsables des maladies associées à une répétition de glutamine.

Plus précisément, la demanderesse s'est intéressée à la caractérisation d'un système capable de se lier <u>in vitro</u> à des chaînes polyglutamine dont la longueur correspond à celle présente dans les protéines responsables de maladies neurodégénératives. Ceci l'a conduit à rechercher un anticorps monoclonal à même de reconnaître spécifiquement les chaînes polyglutamine contenant un nombre de résidus supérieur à 37 ce qui correspond à la valeur limite inférieure de la longueur de la chaîne polyglutamine dans les protéines pathogènes.

De manière inattendue, la demanderesse a mis en évidence qu'un anticorps monoclonal spécifique, l'anticorps monoclonal 1C2 (mAclC2) s'avère capable de discriminer les protéines pathogènes des protéines normales en fonction de la longueur de leurs chaînes polyglutamines respectives.

L'anticorps monoclonal 1C2 est déjà connu pour son affinité pour un facteur de transcription se liant aux séquences TATA (TATA-binding protein : TBP). Jusqu'à présent le peptide LEEQQRQQQQQQ, localisé à l'extrémité N-terminale de la chaîne homopolymère de glutamine de la TBP, était considéré comme l'épitope pour lequel l'affinité de cet anticorps était la plus importante (Lescure A et al. EMBO Journal 13, 1166-1175 (1995)).

De manière tout à fait surprenante la demanderesse a montré que cet anticorps possédait en fait une très forte affinité pour les séquences polyglutamines même en l'absence du peptide décrit ci-dessus. Cette affinité est, de plus, proportionnelle à la longueur de

10

15

20

25

30

la chaîne polyglutamine. Son affinité pour ces dernières est d'autant plus importante que les chaînes sont longues. Pour les chaînes de longueur normale elle est nulle pour un temps d'exposition normal à l'anticorps et très faible si l'on augmente cette durée. De ce fait l'anticorps 1C2 est capable de reconnaître les longues chaînes polyglutamines des allèles mutés des protéines responsables de la maladie de Huntington et des ataxies spinocérébelleuses 1 et 3 comme épitope pathologique. Avantageusement, il permet le diagnostic précoce des sujets qui vont développer l'une de ces maladies ainsi que des familles à risques qui expriment des protéines dont la chaîne polyglutamine comprend un nombre de

L'anticorps monoclonal 1C2 reconnaît spécifiquement les formes pathologiques des protéines pathogènes dans la maladie de Huntington et les maladies associées à une répétition de triplets. Il peut être utilisé afin d'inactiver spécifiquement les formes pathogènes de ces protéines, la liaison de 1C2 pouvant entraîner

résidus à la limite du pathologique.

- un changement de conformation de la protéine lui faisant perdre ses propriétés pathogènes, ou,
- une plus grande sensibilité aux systèmes de
 dégradation aussi bien intracellulaires qu'extracellulaires.

Un premier objet de la présente invention est par conséquent l'utilisation de l'anticorps 1C2 ou d'un fragment ou d'un dérivé de l'anticorps 1C2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement préventif ou curatif des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.

Les fragments ou dérivés d'anticorps sont par 35 exemple les fragments Fab ou F(ab)'2, les régions VH ou

30

WO 97/17445 5 PCT/FR96/01773

VL d'un anticorps ou encore des anticorps simple chaîne (ScFv) comprenant une région VH liée à une région VL par un bras. Ce type de domaine est particulièrement avantageux puisqu'il peut être dirigé contre toute molécule.

Les anticorps, molécules de la superfamille des immunoglobulines, sont constitués de différentes chaînes (2 lourdes (H) et 2 légères (L)) elles-mêmes composées de différents domaines (domaine variable (V) domaine de jonction (J), etc). Le fragment ou dérivé d'anticorps 10 selon l'invention comprend au moins le site de liaison de l'anticorps aux séquences polyglutamines. Ce fragment peut être soit le domaine variable d'une chaîne (V.) ou lourde (V_H) , éventuellement sous forme de 15 fragment Fab ou F(ab')2 ou, préférentiellement, sous forme d'anticorps simple chaîne (ScFv). Les anticorps simple chaîne sont constitués d'un peptide correspondant au site de liaison de la région variable de la chaîne légère d'un anticorps relié par un bras peptidique à un 20 peptide correspondant au site de liaison de la région variable de la chaîne lourde d'un anticorps. construction de séquences d'acides nucléiques codant pour de tels anticorps modifiés selon l'invention a été décrite par exemple dans le brevet US 4 946 778 ou dans 25 les demandes WO 94/02610, WO 94/29446. Ce type de molécule c'est-à-dire comprenant le site de liaison de la région variable de la chaîne légère de l'anticorps 1C2 relié par un bras peptidique au site de liaison de la région variable de la chaîne lourde de l'anticorps 1C2, 30 constitue également un objet de la présente invention.

Pour inactiver lesdites protéines pathogènes l'anticorps peut être administré tel quel dans le système nerveux des patients, par voie stéréotaxique. Dans ce cas l'anticorps sera dirigé contre les molécules pathologiques produites par les cellules malades. La

WO 97/17445 6 PCT/FR96/01773

fixation de l'anticorps entraîne l'inactivation de ces protéines, et entraîne leur dégradation et permet aussi d'éviter leur accumulation à l'intérieur ou l'extérieur des cellules, une des causes possibles de la maladie. Ces anticorps ou des fragments des ces anticorps peuvent également pénétrer à l'intérieur des cellules et ainsi inactiver les protéines qui ne sont pas sécrétées. Ils sont particulièrement avantageux pour le traitement des maladies telles que par exemple la maladie de Huntington, l'ataxie spinocérébelleuse de type 1, 2 ou 3, l'atrophie musculaire spino-bulbaire associée au chromosome X ou maladie de Kennedy, l'atrophie dentarorubralpallidoluysienne et l'ataxie spinocérébelleuse autosomale

Un autre mode d'utilisation de l'anticorps consiste à le faire agir directement à l'intérieur de la cellule. Pour ce faire on utilise les méthodes connues de transfert de gènes. Un mode particulier de réalisation de l'invention consiste à faire exprimer dans les cellules du patient un acide nucléique codant pour l'anticorps 1C2 ou pour un fragment ou dérivé l'anticorps 1C2 comme par exemple un fragment ScFv, de cet anticorps.

La séquence d'acides nucléiques codant pour l'anticorps 1C2 ou un fragment ou un dérivé 25 l'anticorps 1C2 peut être administrée telle quelle, sous forme d'ADN nu selon la technique décrite dans la demande WO 90/11092. Elle peut également être administrée sous forme complexée, par exemple avec du DEAE-dextran (Pagano et al., J. Virol. I (1967) 891), avec des protéines 30 nucléaires (Kaneda et al., Science 243 (1989) 375), avec des lipides (Felgner et al., PNAS 84 (1987) 7413), sous forme de liposomes (Fraley et al., J Biol Chem. 255 (1980) 10431), etc. Préférentiellement, la utilisée dans le cadre de l'invention fait partie d'un vecteur. L'emploi d'un tel vecteur permet en effet 35

WO 97/17445 7 PCT/FR96/01773

d'améliorer l'administration de l'acide nucléique dans les cellules à traiter, et également d'augmenter sa stabilité dans lesdites cellules, ce qui permet d'obtenir un effet thérapeutique durable. De plus, il est possible d'introduire plusieurs séquences d'acide nucléique dans un même vecteur, ce qui augmente également l'efficacité du traitement.

Le vecteur utilisé peut être d'origine diverse, dès lors qu'il est capable de transformer les cellules animales, de préférence les cellules humaines. Dans un mode préféré de mise en oeuvre de l'invention, on utilise un vecteur viral, qui peut être chois parmi les adénovirus, les rétrovirus, les virus adéno-associés (AAV) ou le virus de l'herpès.

15 A cet égard, la présente invention a également pour objet tout virus recombinant comprenant, inséré dans son génome, un acide nucléique codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. Préférentiellement, les virus utilisés dans le cadre de l'invention sont défectifs, 20 c'est-à-dire qu'ils sont incapables de se répliquer de autonome dans la cellule infectée. Généralement, le génome des virus défectifs utilisés dans le cadre de la présente invention est donc dépourvu au moins des séquences nécessaires à la réplication dudit virus dans 25 la cellule infectée. Ces régions peuvent être soit éliminées (en tout ou en partie), soit rendues nonfonctionnelles, soit substituées par d'autres séquences et notamment par la séquence codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. Préférentiellement, le virus défectif 30 conserve néanmoins les séquences de son génome qui sont nécessaires à l'encapsidation des particules virales.

S'agissant plus particulièrement d'adénovirus, différents sérotypes, dont la structure et les propriétés varient quelque peu, on été caractérisés. Parmi ces sérotypes, on préfère utiliser dans le cadre de la

WO 97/17445 8 PCT/FR96/01773

présente invention les adénovirus humains de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5) ou les adénovirus d'origine animale (voir demande WO 94/26914). Parmi les adénovirus d'origine animale utilisables dans le cadre de la présente invention on peut citer les adénovirus d'origine canine, bovine, murine, (exemple : Mavl, Beard et al., Virology 75 (1990) 81), ovine, porcine, aviaire ou encore simienne (exemple SAV). De préférence, l'adénovirus d'origine animale est un adénovirus canin, plus préférentiellement un adénovirus CAV2 [(souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-800) par exemple]. De préférence, on utilise dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine humaine ou canine ou mixte.

Préférentiellement, les adénovirus défectifs de 15 l'invention comprennent les ITR, une séquence permettant l'encapsidation et la séquence codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. Encore plus préférentiellement, dans le génome des adénovirus de l'invention, la région au moins est non fonctionnelle. Le gène viral 20 considéré peut être rendu non fonctionnel par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par suppression totale, substitution, délétion partielle, ou addition d'une ou plusieurs bases dans le ou les gènes considérés. De telles modifications peuvent être obtenues 25 in vitro (sur de l'ADN isolé) ou in situ, par exemple, aux moyens des techniques du génie génétique, ou encore par traitement au moyen d'agent mutagènes. régions peuvent également être modifiées, et notamment la région E3 (WO 95/02697), E2 (WO 94/28938), E4 30 94/28152, WO 94/12649, WO 95/02697) et L5 (WO 95/02697). Selon un mode préféré de mise en oeuvre, l'adénovirus selon l'invention comprend une délétion dans les régions El et E4. Dans les virus de l'invention, la délétion dans la région El s'étend préférentiellement des nucléotides 35 455 à 3329 sur la séquence de l'adénovirus Ad5.

WO 97/17445 9 PCT/FR96/01773

Les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par toute technique connue de l'homme du métier (Levrero et al., Gene 101 (1991) 195, EP 185 573; Graham, EMBO J. 3 (1984) 2917). 5 particulier, ils peuvent être préparés recombinaison homologue entre un adénovirus et plasmide portant entre autre la séquence d'ADN codant un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. recombinaison homologue se produit après co-transfection 10 desdits adénovirus et plasmide dans une lignée cellulaire appropriée. La lignée cellulaire utilisée préférence (i) être transformable par lesdits éléments, et (ii), comporter les séquences capables de complémenter la partie du génome de l'adénovirus défectif, 15 préférence sous forme intégrée pour éviter les risques de recombinaison. A titre d'exemple de lignée, on peut mentionner la lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59) qui contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du 20 génome d'un adénovirus Ad5 (12%). Des stratégies de construction de vecteurs dérivés des adénovirus ont également été décrites dans les demandes n°FR 93 05954 et FR 93 08596.

Ensuite, les adénovirus qui se sont multipliés 25 sont récupérés et purifiés selon les techniques classiques de biologie moléculaire, comme illustré dans les exemples.

Concernant les virus adéno-associés (AAV), il s'agit de virus à ADN de taille relativement réduite, qui 30 s'intègrent dans le génome des cellules qu'ils infectent, de manière stable et site-spécifique. Ils sont capables d'infecter un large spectre de cellules, sans induire d'effet sur la croissance, la morphologie ou la différenciation cellulaires. Par ailleurs, ils ne semblent pas impliqués dans des pathologies chez l'homme.

WO 97/17445 10 PCT/FR96/01773

Le génome des AAV a été cloné, séquencé et caractérisé. Il comprend environ 4700 bases, et contient à chaque extrémité une région répétée inversée (ITR) de 145 bases environ, servant d'origine de réplication pour le virus. Le reste du génome est divisé en 2 régions essentielles portant les fonctions d'encapsidation : la partie gauche du génome, qui contient le gène rep impliqué dans la réplication virale et l'expression des gènes viraux, la partie droite du génome, qui contient le gène cap codant pour les protéines de capside du virus.

L'utilisation de vecteurs dérivés des AAV pour le transfert de gènes in vitro et in vivo a été décrite dans la littérature (voir notamment WO 91/18088; 93/09239; US 4,797,368. USS.139.941 EP 488 528). Ces demandes décrivent différentes constructions dérivées des 15 AAV, dans lesquelles les gènes rep et/ou cap sont délétés et remplacés par un gène d'intérêt, et leur utilisation pour transférer in vitro (sur cellules en culture) ou in (directement dans un organisme) ledit 20 d'intérêt. Les AAV recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par co-transfection une lignée cellulaire infectée par auxiliaire humain (par exemple un adénovirus), plasmide contenant la séquence codant pour un fragment 25 ScFv de l'anticorps 1C2 bordé de deux régions répétées inversées (ITR) d'AAV. et d'un plasmide portan les gènes d'encapsidation (gènes rep et cap) d'AAV. Les AAV recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Concernant les virus de l'herpès et les rétrovirus, la construction de vecteurs recombinants a été largement décrite dans la littérature voir notamment Breakfield et al., New Biologist 3 (1991) 203 : EP 453242, EP178220, Bernstein et al. Genet. Eng. 7 (1985) 235:Mc Cormick, BioTechnology 3 (1985) 689, etc.

WO 97/17445 11 PCT/FR96/01773

En particulier, les rétrovirus sont des virus intégratifs, infectant sélectivement les cellules en division. Ils constituent donc des vecteurs d'intérêt pour des applications cancer. Le génome des rétrovirus comprend essentiellement deux LTR, une séquence d'encapsidation et trois régions codantes (gag. pol et les vecteurs recombinants Dans dérivés rétrovirus, les gènes gag, pol et env sont généralement délétés, en tout ou en partie, et remplacés par une séquence d'acide nucléique hétérologue d'intérêt. Ces vecteurs peuvent être réalisés à partir de différents types de rétrovirus tels que notamment le MoMuLV ("murine moloney leukemia virus" : encore désigné MoMLV). le MSV ("murine moloney sarcomavirus"), le HaSV ("harvey sarcoma virus"), le SNV ("spleen necrosis virus"); le RSV ("rous sarcoma virus") ou encore le virus de Friend.

Pour construire des rétrovirus recombinants selon l'invention comportant un acide nucléique selon l'invention, un plasmide comportant notamment les LTR, la 20 séquence d'encapsidation et ledit acide nucléique est construit, puis utilisé pour transfecter une lignée cellulaire dite d'encapsidation, capable d'apporter en trans les fonctions rétrovirales déficientes dans le plasmide. Généralement, les lignées d'encapsidation sont 25 donc capables d'exprimer les gènes gag. pol et env. De telles lignées d'encapsidation ont été décrites dans antérieur, et notamment la lignée (US4,861,719), la lignée PsiCRIP (WO90/02806) et la lignée GP+envAm-12 (WO89/07150). Par ailleurs, les 30 recombinants rétrovirus peuvent comporter modifications au niveau des LTR pour supprimer l'activité transcriptionnelle, ainsi que des d'encapsidation étendues, comportant une partie du gène gag (Bender et al., J. Virol 61 (1987) 1639). Les

Getalmentebalentebale 🤼 🗀

10

WO 97/17445 12 PCT/FR96/01773

rétrovirus recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Pour la mise en oeuvre de la invention, il est tout particulièrement avantageux d'utiliser un adénovirus ou un rétrovirus recombinant défectif. Ces vecteurs possèdent en effet des propriétés particulièrement intéressantes pour le transfert gènes. L'adénovirus est particulièrement préféré pour le transfert de gènes dans le système nerveux (WO94/08026).

10 Avantageusement, dans les vecteurs l'invention, la séquence codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2 est placée sous le contrôle de signaux permettant son expression dans les cellules nerveuses. Préférentiellement, il s'agit de signaux d'expression 15 hétérologues, c'est-à-dire de signaux différents de ceux naturellement responsables de l'expression l'anticorps. Il peut s'agir en particulier de séquences responsables de l'expression d'autres protéines, ou de séquences synthétiques.

20 Notamment, **i**l peut s'agir de séquences promotrices de gènes eucaryotes ou viraux. Par exemple, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome de la cellule que l'on désire infecter. De même, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome d'un 25 virus, y compris du virus utilisé. A cet égard, on peut citer par exemple les promoteurs E1A, MLP, CMV, LTR-RSV. etc. En outre, ces séquences d'expression peuvent être modifiées par addition de séquences d'activation, régulation, ou permettant une expression 30 spécifique.

La présente invention concerne également toute composition pharmaceutique comprenant soit l'anticorps 1C2, un fragment ou dérivé de cet anticorps soit un ou plusieurs vecteurs tels que décrits précédemment. Ces compositions pharmaceutiques peuvent être formulées en

35

WO 97/17445 13 PCT/FR96/01773

d'administrations vue par voie topique, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, transdermique, intracérébral stéréotaxique, etc. De préférence, les compositions pharmaceutiques de l'invention contiennent un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour une formulation injectable, notamment pour une infection directe dans le cerveau du patient. Il peut s'agir en particulier de solutions stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés injectables. L'injection directe dans le cerveau du patent est avantageuse car elle permet de concentrer l'effet thérapeutique au niveau des tissus affectés.

Les compositions selon l'invention sont tout particulièrement utiles pour le traitement des maladies neurodégénératives associées à la présence d'une protéine portant une chaîne homopolymère de glutamine.

20 Les doses de virus recombinant défectif utilisées pour l'injection peuvent être adaptées en fonction de différents paramètres, et notamment fonction du vecteur viral, du mode d'administration utilisé, de la pathologie concernée ou encore de la durée du traitement recherchée. D'une manière générale, les 25 adénovirus recombinants selon l'invention sont formulés et administrés sous forme de doses comprises entre 104 et 10^{14} pfu/ml, et de préférence 10^6 à 10^{10} pfu/ml. Le terme ("plaque forming unit') correspond au pouvoir 30 infectieux d'une solution de virus, et est déterminé par infection d'une culture cellulaire appropriée, et mesure, généralement après 48 heures, du nombre de plages de cellules infectées. Les techniques de détermination du titre pfu d'une solution virale sont bien documentées dans la littérature. Concernant les rétrovirus, les 35

Serverence of the server of a

10

WO 97/17445 14 PCT/FR96/01773

compositions selon l'invention peuvent comporter directement les cellules productrices, en vue de leur implantation.

Sur le plan thérapeutique il serait également nécessaire de disposer d'un outil de diagnostic fiable. Un tel outil serait en outre particulièrement avantageux pour le diagnostic des prédispositions familiales à développer ce type de maladies.

La présente invention a donc d'autre part pour 10 objet de proposer une méthode de diagnostic de la maladie Huntington fondée sur un test biologique.

La demanderesse s'est également intéressée à d'autres applications possibles de l'anticorps 1C2 dans le cadre de l'identification d'agents responsables de 15 maladies neurodégénératives. Bien que les cliniques manifestés soient souvent très différents la demanderesse a observé que certaines neurodégénératives présentent en revanche de nombreux points communs, quant à leur mode de développement, avec 20 la maladie de Huntington. Ces ressemblances sont surtout une apparition des symptômes de plus en plus précoces et sévères au cours des générations, notamment mais pas exclusivement par transmission d'un allèle paternel muté. Les agents pathologiques responsables de ces maladies ne 25 sont pas connus et sont souvent difficilement identifiables. Il est particulièrement intéressant de rechercher s'il existe dans ces maladies un pathogène ressemblant dans sa structure à la protéine responsable de la maladie de Huntington. Il est alors 30 très avantageux d'utiliser l'anticorps monoclonal 1C2 pour détecter chez des sujets atteints de ces maladies la présence de chaînes polyglutamine. Ceci rend possible l'identification des protéines portant ces chaînes qui sont susceptibles d'être les agents pathalogiques 35 recherchés.

WO 97/17445 15 PCT/FR96/01773

and the state of t

10

25

1C2 reconnaît ainsi les ataxines-1 à 55 glutamines ou plus, dans le cas des SCA 1 (ataxie spinocérébelleuse 1), et trois protéines (une protéine majeure à 68K et deux protéines mineuses à 74K et 87K), dans le cas des SCA3 (Maladie de Machado-Joseph).

L'anticorps 1C2 permet, en outre, avantageusement différencier de une SCA2 (ataxie spinocérébelleuse de type 2) d'une ADCA II cérébelleuse autosomale dominante de type distinguant les protéines impliquées dans les phénotypes respectifs (protéine de 130K environ pour ADCA II, protéine de 150K environ, pour SCA2, poids moléculaires estimés par migration électrophorétique).

peut ainsi avantageusement permettre 15 d'identifier les formes pathogènes des protéines impliquées dans toute maladie neurodégénérative anticipation prouvée ou suggérée, telle que les ADCA de type I (SCA4, SCA5 par exemple), AD-FSP (paraplégie spastique familiale) ou bien encore dans certaines formes et dans certains cas de maladies affectives bipolaires 20 (psychoses maniaco-dépressives) ou de schizophrénie.

L'identification des protéines responsables de ces maladies permet d'accéder à l'étape de séquençage. L'invention fournit alors les moyens de construire des sondes d'ADN appropriées, pour l'identification du gène responsable et la mise en oeuvre de traitements de thérapie génique tels que décrit ci-dessus.

Après avoir caractérisé l'anticorps 1C2 et montré qu'il détecte de manière spécifique sur transferts 30 Western les protéines pathologiques présentes chez les patients atteints de HD, de SCA1 et de SCA5, la demanderesse a également démontré que des protéines anormales étaient présentes dans des patients de familles SCA2 ou SCA7.

WO 97/17445 16 PCT/FR96/01773

Ceci est en très bonne corrélation avec les observations cliniques d'anticipation chez ces familles. La protéine SCA2 mutante est cytoplasmique avec une masse moléculaire apparente de 150 kDa environ alors que la protéine SCA7 est nucléaire avec une masse moléculaire d'environ 130 kDa.

La demanderesse a alors utilisé les propriétés surprenantes et avantageuses de l'anticorps 1C2 pour isoler, par criblage d'expression, des gènes impliqués dans des maladies à extensions polyglutaminiques.

En plus de trois gènes connus, 1C2 a ainsi permis, par criblage de banques d'expression ADNc, de cloner puis de séquencer 6 nouveaux gènes contenant des répétitions CAG et pouvant être impliqués dans des maladies à chaînes polyglutaminiques (motifs codants les chaînes polyglutaminiques de ces gènes en SEQ ID $n^{\circ}1$ à 6 et ADNc de SCA2 en entier en SEQ ID $n^{\circ}7$).

Ces six nouveaux gènes ne présentent que de très faibles homologies avec les gènes connus.

- Un de ces nouveaux gènes (SEQ ID n°7 et 3) porte une mutation chez les patients atteints d'ataxie spinocérébelleuse de type 2 (SCA2), c'est-à-dire liée au chromosome 12q. Ce gène présente une expression ubiquitaire.
- L'invention, objet de la présente demande, a donc également pour objet six nouveaux gènes susceptibles d'être impliqués dans des maladies neurodégénératives ou psychiatriques à chaînes polyglutaminiques, et, en particulier le gène impliqué dans l'ataxie spinocérébelleuse de type 2 (gène SCA2).

Les allèles impliqués dans SCA2 ont, dans leur forme normale, de 17 à 29 triplets CAG répétés entre lesquels s'intercalent de 1 à 3 triplet(s) CAA.

Dans leur forme mutée, les allèles impliqués 35 dans SCA2 présentent chez les patients étudiés de 37 à 50

CONTROLLED TO THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PARTY O

5

10

WO 97/17445 17 PCT/FR96/01773

triplets CAG répétés, ce nombre n'étant pas limitatif et étant en tout état de cause supérieur à 30 triplets.Ils apparaissent comme particulièrement instables lors des transmissions à la fois paternelles et maternelles. La séquence de trois d'entre eux présente des chaînes purement CAG.

Le fait qu'une corrélation inverse particulièrement abrupte soit observée entre l'âge où se déclare la maladie et le nombre de répétitions CAG suggère une plus grande sensibilité à la longueur des chaînes polyglutaminiques pour SCA2 que pour les autres maladies liées à une extension polyglutaminique.

Les expériences précédentes en transferts Western suggéraient que le seuil inférieur de détection en utilisant l'anticorps 1C2 était d'environ 30 glutamines.

De manière surprenante et inattendue, 1C2 a permis de cloner des ADNc codant pour des chaînes de seulement 12 à 26 glutamines.

Cela pourrait être dû à une plus forte sensibilité du clonage d'expression (plus forte abondance locale de protéines cibles et plus faible complexité des autres protéines), et/ou à une différence dans les conditions pour la réaction antigène/anticorps (pas de dénaturation par le SDS dans le criblage des colonies).

En conséquence l'utilisation de l'anticorps monoclonal 1C2 se généralise au diagnostic précoce de sujets susceptibles de développer toute maladie neurodégénérative liée à l'expression d'une protéine ayant dans sa structure une longue chaîne polyglutamine, ainsi que des familles à risques qui expriment des protéines dont la chaîne polyglutamine comprend un nombre de résidus à la limite du pathologique. Ce diagnostic peut utiliser directement l'anticorps 1C2 ou se faire par

30

5

WO 97/17445 18 PCT/FR96/01773

manifestational superior and a graphy prior of the or the

5

10

analyse de l'ADN au niveau de gènes codant pour des polyglutamines, gènes identifiés grâce à l'anticorps 1C2.

Pour procéder à ces différents diagnostics, on utilise un anticorps monoclonal 1C2. Cet anticorps est mis en contact avec un extrait cellulaire obtenu à partir de cellules iu patient exprimant la protéine recherchée. L'anticorps interagit avec cette protéine au niveau de l'épitope représenté par la longue chaîne polyglutamine. Les complexes Anticorps-Antigènes sont ensuites révélés par tout moyen connu de l'homme du métier (marquage de l'anticorps, utilisation d'un deuxième anticorps fluorescent anti-1C2, ELISA, etc.). L'intensité de l'interaction est déterminée. C'est en fonction de cette dernière que l'on peut établir le diagnostic.

15 lC2 peut également être utilisé pour la localisation subcellulaire des formes pathologiques des protéines impliquées dans la maladie, pour suivre leur accumulation ou l'accumulation de leurs produits dégradation.

La méthode objet de la présente invention ouvre la voie à de nouvelles méthodes de traitement des maladies neurodégénératives basées sur une meilleure connaissance des protéines pathologiques qui en sont responsables.

L'invention objet de la présente demande, porte non seulement sur l'utilisation des propriétés nouvelles de l'anticorps 1C2 et sur les protéines impliquées dans la pathogénicité des maladies neurodégénératives à chaînes polyglutaminiques, mais aussi sur de nouveaux 30 gènes également impliqués dans ces maladies.

Les six nouveaux gènes pouvant être impliqués dans des maladies neurodégénératives à chaînes polyglutaminiques selon l'invention, gène SCA2 inclus, sont d'une importance cruciale pour la compréhension des mécanismes de pathogénicité de ces maladies.

A PERSONAL CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF THE P

Ils permettent la mise au point directe de sondes. d'acides nucléiques, éventuellement marquées de manière à permettre la détection des formes normales ou mutées de ces gènes, capables de s'hybrider avec les acides nucléiques (ADN ou ARN) impliqués dans ces maladies neurodégénératives à chaînes polyglutaminiques.

telles sondes nucléiques particulièrement utiles pour le suivi des familles à risques, le conseil génétique prénatal discrimination entre les différentes maladies neurodégénératives, certaines d'entre elles présenter des symptômes proches.

La présente demande a donc également pour objet de telles sondes nucléiques, portant éventuellement une substitution chimique, sous forme libre ou associée, des compositions pharmaceutiques les renfermant dans un tampon approprié, une méthode <u>in vitro</u> de diagnostic et/ou de conseil génétique mettant en oeuvre lesdites sondes à l'aide d'une technologie telle que PCR, RT-PCR, et des kits de diagnostic comprenant lesdites sondes.

De telles sondes, selon l'invention, peuvent également servir de vecteurs de substances médicamenteuses pour délivrer lesdites substances médicamenteuses au niveau des zones présentant lesdits gènes, sous leur forme normale ou pathologique.

Les nouveaux gènes selon l'invention permettent également la mise au point directe d'acides nucléiques anti-sens (ADN ou ARN) utiles comme médicaments, dans le traitement de maladies neurodégénératives.

La présente demande vise donc également de tels acides nucléiques anti-sens, portant éventuellement, le cas échéant, une substitution chimique, sous forme libre ou associée, éventuellement inclus, encapsulé ou adsorbé, des compositions pharmaceutiques les renfermant dans un

* The second section of the second se

5

10

10

25

in the substitution is a control of the

tampon approprié, et des kits à usage thérapeutique comprenant les dits acides nucléiques anti-sens.

La présente demande porte non seulement sur lesdits nouveaux gènes, sondes nucléiques, acides antisens selon l'invention mais aussi sur tout acide nucléique présentant une homologie supérieure ou égale à 50% avec ces produits, sur tout fragment de ces produits, et sur toute banque d'acides nucléiques obtenues par criblage d'expression à l'aide de l'anticorps 1C2 de lignées cellulaires, issues de patients ou d'animaux atteints d'une maladie neurodégénérative.

La présente demande vise également un procédé d'identification ou de purification de protéines à chaînes polyglutaminiques utilisant une étape d'immunodétection ou d'immunopurification par l'anticorps 1C2, fragment ou dérivé de cet anticorps, ou pouvant conduire secondairement à identifier le gène correspondant.

La présente demande vise enfin une méthode de 20 diagnostic utilisant l'amplification PCR sur ADN ou RT-PCR sur ARN permettant de détecter des formes mutées dans des gènes codant pour des chaînes polyglutaminiques identifiées ou clonées grâce à l'anticorps 1C2.

La présente invention sera décrite plus en détail à l'aide des exemples qui vont suivre et qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

Dans ces exemples, il est fait référence aux figures 1 à 8:

- 30 la figure 1 représente le criblage d'expression d'une banque d'ADNc en utilisant l'anticorps 1C2,
 - la figure 2 représente la détection par PCR d'allèles étendus dans une famille SCA2,

CAMPAGARAGA ... CHAN BE'S "

- la figure 3 représente les structures d'allèles normaux et pathologiques,
- la figure 4 représente la distribution des tailles alléliques au locus SCA2,
- 5 la figure 5 représente l'instabilité de la répétition SCA2 au cours de transmissions de parents à enfants,
 - la figure 6 représente la corrélation entre l'âge de déclenchement de la maladie clinique et le nombre de répétitions,
 - la figure 7 représente la séquence de l'ADNc
 SCA2, et
 - la figure 8 représente l'analyse par transfert Northern de l'expression du gène SCA2.

15

10

EXEMPLES:

Techniques générales de biologie moléculaire

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telle que la technique de Western Blot, le marquage d'anticorps, etc... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondamment décrites dans la littérature (Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M.. et al, (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987).

Exemple 1: Mise en évidence de l'affinité 30 spécifique de l'anticorps monoclonal 1C2 pour les chaînes polyglutamines.

Afin de mettre en évidence sa capacité à reconnaître des protéines possédant une chaîne homopolymère de glutamine, mAc1C2 a tout d'abord analysé en "Western Blot" sur des extraits de lignées cellulaires

BNSDOCID: <WO 9717445A1>

5

10

15

20

25

30

35

lymphoblastoïdes (ci-après LCL) provenant d'individus normaux et d'individus atteints de la maladie de Huntington présentant des longueurs variées de chaînes polyglutamines dans les HDP (Huntington Disease Protein).

national and included the state of the state

Ces différentes protéines sont tout d'abord mises au contact d'un anticorps monoclonal anti-HDP. On observe lors de l'analyse en Western Blot que l'on discrimine très facilement les protéines normales de celles ayant une chaîne polyglutamine allongée, grâce à leur différence de poids moléculaire. Par contre, lorsque le même lot est analysé avec l'anticorps monoclonal 1C2, seules les protéines HDP à longue chaîne polyglutamine sont détectées, les protéines normales ne donnant pas de réponse. La réponse obtenue avec mAc1C2 est spécifique des protéines pathologiques.

Il est également très intéressant de constater que l'intensité du signal dépend de la longueur de la chaîne poluglutamine. Cette intensité est très forte pour les chaînes de plus de 50 unités et minimale pour des chaînes de 39-40 unités.

Exemple 2: Mise en évidence d'une corrélation entre la longueur de la chaîne polyglutamine et l'augmentation de l'affinité de 1C2 pour celle-ci

Cette relation entre intensité du signal et longueur de chaîne a ensuite été examinée à l'aide d'échantillons ordonnés en ordre de longueurs de chaînes décroissantes en partant du plus grand allèle. On observe que la valeur de l'affinité de l'anticorps monoclonal 1C2 pour les formes mutantes de HDP dépend clairement de la longueur de la chaîne de polyglutamine. En effet, l'intensité du signal est plus forte pour les protéines ayant une chaîne de 60 à 85 résidus que pour les protéines ayant une chaîne de 39 ou 40 résidus, cette dernière étant elle-même plus forte que celle observée pour des chaînes plus courtes.

WO 97/17445 23 PCT/FR96/01773

CANCELLANDERO CALEGOS GARAGOS . M

*** ** *** *** **

On observe également qu'une durée d'exposition à l'anticorps prolongée permet la détection des protéines ayant une chaîne dont la longueur se situe à la limite supérieure des protéines normales (> 28).

Une comparaison semi-quantitative de l'intensité du signal détecté avec des HDP comprenant 36, 60 et 85 résidus glutamine a été effectuée à partir d'une série de dilutions d'extraits de LCL. L'intensité du signal HDP observée est 2 à 4 fois plus importante avec des chaînes de 85 résidus qu'avec des chaînes de 60 résidus et de 10 à 20 fois plus importante avec des chaînes de 60 résidus qu'avec des chaînes de 39 résidus.

Exemple 3: Mise évidence que l'épitope reconnu par mAclC2 est uniquement la chaîne polyglutamine

Lorsqu'on procède au séquencçage de la protéine HDP on remarque que le peptide LEEQQRQQQQQQ de TBP qui est reconnu par l'anticorps n'est pas présent dans les séquences qui entourent la chaîne de résidus glutamine dans HDP. On en déduit que l'épitope de HDP qui est reconnu par l'anticorps monoclonal 1C2 est bien uniquement la chaîne polyglutamine et que l'intensité du signal est uniquement dépendante de la longueur de celleci.

Une expérience de vérification a été faite avec différents allèles de TBP qui possèdent également des chaînes polyglutamine dont la longueur varie de 29 à 42 résidus. L'analyse en Western Blot, après exposition à 1C2, a permis de discriminer les allèles en fonction de leur taille. Là aussi l'intensité du signal est plus importante avec les chaînes de grandes tailles et les chaînes comprenant entre 27 et 30 résidus ne sont pas détectées.

L'anticorps 1C2 est donc capable de reconnaître spécifiquement une séquence polyglutamine. L'intensité du

15

the highlighter and a second probability of the con-

signal obtenu dépend de la longueur de ladite séquence plus celle-ci est longue plus l'intensité est forte.

Exemple 4: Détection d'une épitope pathologique 5 dans les ataxies spinocérébelleules SCA1 et SCA3.

Pour mettre en évidence la capacité de mAclC2 à détecter sélectivement d'autres protéines pathogènes comprenant une longue chaîne polyglutamine, nous avons analysé en Western Blot des extraits de LCL provenant de patients atteints de SCA1 et SCA3.

Lors de l'expérience de liaison avec mAclC2, une protéine de 100 kD a été spécifiquement détectée dans les extraits provenant de patients atteints de SCA1 alors qu'elle était absente des extraits provenant de patients atteints de SCA3. Cette protéine correspond à l'ataxine 1, la protéine responsable de SCA1. Inversement, dans les extraits de LCL provenant de patients atteints de SCA3 on a détecté au moins 4 protéines (une bande majeure correspondant à une protéine de 68 kD et trois bandes mineures correspondant à des protéines de 64, 74 et 87 kD) qui sont absentes des extraits provenant de patients atteints de SCA1. Un contrôle effectué sur 9 LCL provenant de sujets sais ne montre aucune de ces bandes. Dans tous les cas, aussi bien chez les sujets sains que chez les sujets atteints, on retrouve une correspondant à la TBP et une autre correspondant à une protéine d'environ 230 kD. On peut en conclure que mAclC2 est spécifiquement des protéines responsables de SCA1 et SCA3 et peut donc être utilisé dans le diagnostic de ces deux maladies.

Exemple 5: Mise en évidence de la présence de protéine contenant une longue chaîne polyglutamine dans d'autres maladies neurodégénératives grâce à mAclC2.

10

15

20

25

25 PCT/FR96/01773 WO 97/17445

ALTERNOODER ...

Les caractéristiques phénotypiques communes à toutes les maladies considérées se retrouvent dans d'autres maladies neurodégénératives comme cérébelleuse autosomale dominante (ADCA) et la paraplégie spasmodique familiale (FSP) pour lesquelles protéine(s) responsables ainsi que le(s) gène(s) correspondant n'ont pas encore été mis en évidence.

On a testé en aveugle des extraits de LCL provenant de sujets atteints de ces deux maladies, et de SCAl, SCA3 et la maladie de Huntington.

Sur les 9 LCL testées, 4 montrent une bande correspondant à une protéine spécifique de 130 kD ou de 150 kD, 3 ne montrent aucun signal spécifique et les deux autres présentent des bandes correspondant aux protéines mutées responsables de SCA1 et appartiennent aux témoins.

Les résultats obtenus ont été comparés aux données des dossiers médicaux des sujets de l'expérience. Les colonnes portant la bande pour une protéine de 130 kD correspondent à des échantillons provenant de patients atteints d'ADCA de type II entraînant une dégénération rétinienne. Des expériences de cartographie chromosomique ont permis de localiser le gène correspondant à cette protéine de 130 kD sur le chromosome 3p, ce locus correspond au locus présumé responsable de la maladie. On a également retrouvé cette même protéine dans d'autres patients atteints d'ADCA de type II appartenant à d'autres familles.

La protéine de 150 kD a été recherchée chez d'autres patients atteints d'ADCA portant une mutation 30 dans le gène SCA2 ainsi que chez des personnes de la même famille n'ayant pas développé la maladie. La protéine est toujours présente mais chez les sujets sains la longueur de la chaîne polyglutamine est plus petite et donc non détectée dans les conditions expérimentales telles que décrites ci-dessus.

5

10

15

20

25

· ASSESSMENT CONTRACTOR CONTRACTOR

On peut donc en déduire que cette protéine de 150 kD est bien responsable d'une maladie neurodégénérative associée à l'allongement d'une chaîne polyglutamine dans une protéine normale qui présente les mêmes caractéristiques de transmission que la maladie de Huntington.

Exemple 6: localisation intracellulaire des protéines pathologiques.

L'anticorps mAc1C2 a également été utilisé pour déterminer la localisation intracellulaire de la protéine responsable de SCA3 ainsi que celle des protéines nouvellement identifiées et qui sont liées à l'ADCA de type II et à SCA2.

L'analyse des fractions cellulaires est effectuée selon la technique du Western Blot. On utilise des fractions enrichies provenant des différents compartiments cellulaires : le compartiment cytoplasmique et le compartiment nucléoplasmique. L'hybridation est réalisée avec mAclC2 marqué.

Les ataxines 2 et 3 ainsi que la HDP mutante ont été localisées dans la fraction cytoplasmique. La protéine de 130 kD liée à l'ADCA de type II a quant à elle été localisée dans la fraction nucléoplasmique. Des tests de contrôle effectué avec la TBP dont la localisation cellulaire est connue ont permis de valider ces résultats.

Exemple 7: clonage du gène impliqué dans 30 l'ataxie cérébelleuse de type 2 (SCA2).

. Méthode

Banques d'expression ADNc

Des ARN poly A+ SCA2 et SCA7 ont été préparés à partir de lignées cellulaires lymphoblastoïdiques (LCL)

27 PCT/FR96/01773

WO 97/17445

5

de patients SCA2 et SCA7. La transcription inverse a été réalisée en utilisant des oligonucléotides hexamériques aléatoires. Les ADNc ont été ligaturés à des adaptateurs EcoRI et clonés dans des bras de vecteur EcoRI I-SCREEN-1 (Novagen®) et insérés en suivant le protocole du fabricant.

Criblage des banques d'expression en utilisant l'anticorps 1C2.

Les phages ont été incubés pendant 15 minutes pour infection avec les bactéries BL21 dans LB contenant du maltose 0,2 mM, MgSO4 10 mM et du chloramphénicol à 40 mg/ml. Environ 8.10⁵ pfu de chaque banque ont été déposées sur un milieu NZY. Lorsque les plaques furent visibles, une membrane en nylon imbibée de IPTG 10mM a été placée sur les boîtes et l'induction de l'expression a été réalisée pendant 3 heures 30 minutes. Les membranes ont été ensuite lavées deux fois dans du PBS 1x, Tween 0,05% pendant 5 et 30 minutes respectivement.

Les membranes ont été bloquées dans du lait écrémé à 5% puis incubées avec l'anticorps monoclonal 1C2. L'anticorps secondaire (immunoglobulines de chèvre anti-souris) a été couplé à une peroxydase pour permettre une révélation avec le kit ECL (Amersham®). Les temps d'exposition sont couramment de 20 minutes.

Les plaques positives ont été éluées à 4°C dans un milieu SM et les phages ont été transformés dans les bactéries BL21 comme ci-dessus décrit. Un criblage secondaire et, si nécessaire, tertiaire a été réalisé comme ci-dessus. Les phages positifs isolés ont été excisés en suivant le protocole du fabricant (Novagen®) et les plasmides obtenus ont été transformés dans des bactéries HB101.

Analyses PCR et séquençage direct

30

Des RT-PCR ont été réalisées en utilisant les amorces suivantes:

DAN1: CGTGCGAGCCGGTGTATGGG (UH13); GGCGACGCTAGAAGGCCGCT (UH1.

· PRINCESON CONTRACTOR

5 DAN15: CCACCATGCCCACCACCTCC; CCGCGCCGCCCAAGCTGTTG:

DAN26: AATGACGTGCTGCACCACTG; CCAGGCATCTGGATGGGAGG:

AAD10: CCTCGGACCTGATTCAAGGC; GCTGCTGGGAGGCATAAGGC;

AAD14: AAGTGCCCCTGTCCATCCTCT; GGAGAGGAGTGCAACAGACC;

AAD20: CGGTCGCGGCAATCCTAG; GAGGTTCCGGCTCGGACT.

Les amorces réalisées pour DAN1, DNA15, AAD14 et ADD20 permettent l'amplification de l'ADN génomique.

15 Les produits ont été analysés sur un gel d'agarose à 2% et transférés sur une membrane de nylon pour hybridation avec une sonde oligonucléotidique (CAG)16. Pour l'analyse PCR des allèles SCA2, 100 ng d'ADN génomique ont été amplifiés dans 20 ml de Tris-HCl 10mM (pH 8,3), KCl 50 mM, MgCl₂ 1,3 mM, glycérol 15%, 250 20 mM de chaque dNTP, et 10 pmoles d'amorces UH10 et UH13. Après un démarrage à chaud de 5 minutes à 96°C, 0,5 U de Taq polymérase a été ajoutée, 35 cycles (30 secondes à 94°C, 30 secondes à 65°C, 30 secondes à 72°C) et une élongation finale de 10 minutes à 72°C ont été réalisés. 25 Les produits ont été déposés sur un gel dénaturant à 6% de polyacrylamide et 7 M d'urée. Ils sont transférés et hybridés avec une sonde (CAG)7. Pour le séquençage direct des allèles SCA2, 40 cycles ont été réalisés (les allèles 30 "étendus" ont été mieux amplifiés en l'absence de KCl et de glycérol) et les fragments excisés ont été séquencés sur un séquenceur automatique Applied Biosystems® (ABI) avec des didésoxynucléotides fluorescents.

35 Analyses des transferts Northern et Zoo

a contrata de aporça en la elementario de

d'ADNc EcoRI 2,5 fragment de Un correspondant à l'extrémité 3' du clone DAN1 a servi de sonde pour les analyses de transferts Northern et Zoo. Les transferts Northern de MTN humains et MTN II issus de 5 cerveaux humains ont été obtenus par Clontech®. L'hybridation des sondes a été réalisée en utilisant la solution d'hybridation ExpressHyb® (Clontech®). transferts ont été lavés dans du SSC 0,1x, SDS 0,1% à 55°C. L'hybridation des transferts Zoo a été réalisée dans du formamide à 30%. Le lavage a été réalisé dans du 10 SSC 0,5 x, SDS 0,1% à 51°C.

. Résultats

Clonage d'expression d'ADNc contenant des 15 polyglutamines

L'utilisation selon l'invention de l'anticorps monoclonal 1C2 avait permis précédemment de détecter dans des lignées lymphoblastiques de patients présentant les formes SCA2 et SCA7 de ADCA (ataxie cérébelleuse autosomale dominante) des protéines pathologiques devant contenir une longue chaîne polyglutaminique.

Pour essayer de cloner les ADNc correspondants, deux banques d'ADNc lymphoblastiques ont été construites dans un vecteur d'expression de bactériophages I (I-Screen-1, Novagen®), en utilisant des lignées cellulaires de patients SCA2 (AAD) ou SCA7 (DAN). Environ 8.10° clones ont été déposés sur plaques à partir de chaque banque et ont été criblés avec l'anticorps 1C2.

21 clones positifs ont été obtenus après trois 30 itérations de criblage.

En figure 1, est représenté le criblage d'expression d'une banque d'ADNc en utilisant l'anticorps 1C2: la partie supérieure gauche rectangulaire montre la détection du clone DAN1 à l'étape primaire de criblage (environ 20 000 pfu par boîte), avec un arrière-plan très

20

25

13 % S 1

clair. Les autres parties rectangulaires correspondent aux criblages secondaires de ce clone (environ 100 pfu par boîte).

Tous, excepté deux, contiennent des répétitions 5 CAG telles que déterminées par hybridation avec une sonde oligonucléotidique (CAG) 10.

Les 19 clones positifs à CAG correspondent à 8 transcrits différents et sont présentés dans le tableau suivant.

· CHARLET

Tableau 1: clones obtenus par criblage avec 1C2

clones	s toille	in the second		
		nigyina	motifs codants polygin	analogues sur banques de données
nouveaux gènes	x gènes			
AAD10	0.7 kb	11 et 8	11 et 8 (CAG)6 CAA (CAG)4 (NNN)8 (CAG)2 CAA (CAG)3 (NNN)97 (CAG)5 (CAA)2 CAG CAC CAA CAG CAA	X85325 (i)
AAD14 DAN1 DAN15 DAN26	1.9 kb 4 kb 4 kb 1.8 kb	12 et 14 22 18 18	(CAG)7 CAA (CAG)4 (NNN)25 (CAG)14 (CAG)8 CAA (CAG)8 CAG)7 CAA (CAG)8 (CAG)7 CAA (CAG) CAA (CAG)7 CAG)7 CAA (CAG)7 CAA (CAG)7 CAG)6 CAA (CAG)5	M62043; F11363; STS G16005 6 ESTs aucune M85636: R72355: 146453; 143533
AAD20	1.9 kb	(14) (ii)	(CAG)14	M65150 (clidamicaes 1.0.3)
gènes connus	snuuc			(Biutaminase de rat)
AAD5 AAD38	Huntington hSNFapha	20 23 to 26		
DAN28	actine beta	aucune	(NNN)6 CAG (CAA)2 (CAG)2	

(i) l'extrémité 3' de AAD10 chevauche l'extrémité 5' de X85325 ce qui a été décrit comme contenant une chaîne glutaminique non polymorphique interrompue. Cette chaîne apparaît comme étant dans le cadre de lecture avec les régions codantes polyglutaminiques de AAD10. (ii) le plus grand cadre de lecture ouvert de AAD20 prédit que la répétition code pour une polyleucine. (iii) excepté pour G16005, l'homologie ne chevauche pas les répétitions CAG.

and the control of the state of the control of the state of

Les 19 clones positifs incluent un ADNc d'huntingtine normale (20 gln) et un ADNc pour le facteur de transcription hSNF- α^{32} , qui contient aussi une répétition polyglutaminique (26 gln). La taille de la dernière protéine (174 kDa) l'exclut comme candidat pour les gènes de SCA2 ou SCA7.

Les six autres transcrits correspondent à des gènes contenant CAG nouveaux.

Aucun des clones ne présente cependant un 10 nombre de répétitions pathologique attendu (> 35 gln), plus longues chaînes consistant en 14 CAG ininterrompus (AAD14 et AAD20). Dans tous les gènes exceptés AAD20, le cadre de lecture ouvert permet de prédire de manière non ambiguë 15 polyglutaminique. En tenant compte des interruptions par codons CAA, les plus longues polyglutaminiques prédites ont été trouvées dans DAN1 (22 gln) et DAN15 (18 gln). Ce résultat est inattendu par rapport aux résultats obtenus au préalable par transferts 20 Western pour lesquels 1C2 ne détecte que les chaînes d'une longueur supérieure à 30 gln dans des extraits cellulaires entiers.

Identification d'un clone SCA2.

Bien que les répétitions obtenues n'apparaissent très étendues, il restait possible qu'un des clones représente un allèle normal au locus SCA2 ou SCA7, ou bien la rétractation d'un allèle étendu du fait de l'instabilité des longues répétitions dans les bactéries.

Des amorces adjacentes aux répétitions (voir méthode) ont donc été construites et testées par RT-PCR ou PCR sur, respectivement, de l'ARNm ou de l'ADN génomique obtenus de patients SCA2 et SCA7.

WO 97/17445 33 PCT/FR96/01773

44.

Une paire d'amorces (dérivées de DAN1) détecte les fragments RT-PCR étendus des patients SCA2. Cela a été confirmé en utilisant les mêmes sondes dans toutes les familles SCA2 testées au niveau de l'ADN génomique.

5 En figure 2 est représentée la détection par PCR d'allèles étendus dans une famille SCA2: l'analyse PCR a été réalisée en utilisant les sondes UH10 et UH13; les tailles alléliques (nombre de répétitions) 22/37, 23/38, 22/43, 22/43, 22/23 et 22/22 pour les individus 1 à 6 respectivement; 10 le père dans génération II a transmis des allèles étendus par 5 répétitions à ces deux filles affectées; ceci est corrélé avec une forte anticipation (l'âge de déclenchement de la maladie est indiqué sur le pedigree); on note une hétérogénéité apparente des allèles mutants; la plus forte bande a été utilisée pour la détermination des tailles de répétitions.

De plus, ces amorces amplifient le fragment correspondant dans quatre YAC de la région candidate SCA2 de 12q23-24.1 (CEPH YAC 674f2, 722l.7, 774a3 et 910g1) qui contiennent également le microsatellite D12S1340 (AFM291xe9).

Allèles normaux et pathologiques

La répétition originelle dans le clone DAN1 est interrompue par deux triplets CAA. Afin de vérifier si les interruptions sont trouvées dans les allèles normaux de manière générale, les produits PCR correspondants à 17 allèles normaux indépendants ont été séquencés.

Tous les allèles analysés contiennent de 1 à 3 CAA dispersés, dans les plus communs des cas (9 sur 17) deux CAA sont observés avec une structure (CAG)8 CAA (CAG)4 CAA (CAG)8, comme pour DAN1.

En figure 3, est représentée la structure 35 d'allèles normaux et pathologiques: le séquençage direct

· - Control in

des produits PCR montre des codons CAA intercalaires (cercles pleins) parmi des répétitions CAG (cercles vides); deux allèles pathologiques à 40 et 41 répétitions et un allèle à 34 répétitions d'un porteur cliniquement normal d'un haplotype SCA2 ont été amplifiés dans différentes conditions et ne montrent pas de CAA intercalaires.

Par analyse PCR de 110 allèles, un nombre normal de 17 à 29 répétitions a été observé. 22 répétitions ont été observées pour 75% des allèles alors que le nombre lié à la pathogénicité était de 37 à 50 répétitions (n=31).

En figure 4, est représentée la distribution des tailles alléliques au locus SCA2: les analyses PCR d'individus français normaux et SCA2 ont été réalisées comme décrit ci-dessus; les 110 allèles normaux sont des allèles indépendants alors que les 31 allèles pathologiques (barres pleines) dérivent de 8 familles.

Deux allèles mutants indépendants ont été 20 séquencés et se présentent comme constitués de pures chaînes CAG (voir figure 3), tout comme s'est présenté un allèle à 34 CAG d'un individu âgé de 32 ans cliniquement normal issu d'une famille SCA2. Cet individu est porteur de l'haplotype pathologique.

25

10

15

Instabilité et âge de déclenchement de la maladie

Dans les 16 cas de transmissions de parents à enfants que nous avons pu étudier, 13 ont mis en évidence une instabilité. Un seul cas a mis en évidence une diminution (de 3 unités), et de manière plus frappante, 5 cas ont mis en évidence une augmentation de 5 à 10 répétitions. Voir, à ce sujet, la figure 2 et voir également la figure 5 qui représente l'instabilité de la répétition SCA2 lors d'une transmission de parents à

WO 97/17445 35 PCT/FR96/01773

enfants: la différence entre le nombre d'unités de répétitions dans les allèles étendus de parents et enfants a été déterminée pour neuf transmissions paternelles et sept transmissions maternelles chez 8 familles.

Ces grands sauts ont été observés pour les transmissions à la fois paternelles et maternelles, contrairement à ce qui a été observé dans les autres maladies liées aux chaînes polyglutaminiques.

Une forte corrélation inverse entre l'âge de déclenchement de la maladie et la longueur des répétitions a été observée pour 26 patients (r = -0.86) avec une régression quadratique, p = 0.0001.

En figure 6, est représentée la corrélation entre l'âge de déclenchement de la maladie clinique et le nombre de répétition: les données proviennent de 26 patients (âge moyen de déclenchement de la maladie = 34 ans, gamme allant de 13 à 60 ans); le coefficient de corrélation est calculé pour une régression quadratique 20 (r = -0,86; p < 0,0001).

L'effet de répétitions additionnelles est frappant: pour quatre patients présentant 37 répétitions, l'âge de déclenchement de la maladie s'est situé entre 45 et 60 ans alors que pour les trois patients présentant de 46 à 50 répétitions, l'âge de déclenchement de la maladie s'est situé entre 13 et 18 ans.

Le gène SCA2 et son expression

Le clone DAN1 (4,0kb) a été entièrement 30 séquencé: en figure 7, est représentée la SEQ ID n°7.

La figure 7 représente en effet la séquence de l'ADNc SCA2. La séquence nucléotidique de la position 1 à 3986 provient du clone DAN1. Les dernières 177 paires de bases (en italique) proviennent de EST (H92640, N90240 et Z13574 de dbEST) qui chevauchent, de manière non ambiguë,

5

25

WO 97/17445 36 PCT/FR96/01773

l'extrémité 3' de la séquence DAN1. Seules les séquences communes aux trois EST ont été ici ajoutées à la séquence DAN1. La chaîne polyA interne à la position 4002 diffère en longueur des trois EST (indiqués par un a en lettre 5 minuscule) et n'est pas précédée par un signal polyadénylation. EST N90240 présente cependant deux signaux de polyadénylation putatifs AATAAA situés à 33 et 59 paires de bases en 3' de l'extrémité de la séquence consensus proposée. Le premier codon méthionine à la position 243 et le consensus Kozak qui le précède sont 10 soulignés. Ce codon est en phase avec une séquence d'aminoacides putative située en amont (en italique). Le premier codon de terminaison dans le cadre (position est souligné. Le cadre de lecture chevauchant est également montré (en italique) et son 15 codon de terminaison souligné (position 3638). séquence de la position 2560 à la position 2880 est confirmée par des EST chevauchant (H70616, R10603), ce qui écarte une mutation artéfactuelle du 20 cadre de lecture dans le clone DAN1.

Un cadre de lecture cuvert commence à la position l jusqu'à la position 2745. La première méthionine est à la position 243 et est précédée d'une très bonne séquence consensus pour l'initiation de la traduction (accord de 6/9 y compris l'important A à -3). La séquence amont est très riche en GC, ce qui pourrait expliquer l'absence de codons d'arrêt dans les trois cadres de lecture.

De manière inattendue, un second cadre de 30 lecture ouvert de 348 codons chevauche, dans un cadre différent, le plus grand cadre de lecture ouvert. La probabilité pour que cela soit le résultat du hasard est faible; cela suggère une mutation du cadre de lecture dans le clone originel DAN1. Une comparaison avec la séquence de 3 EST chevauchant cette région (positions

WO 97/17445 37 PCT/FR96/01773

2560 à 2880) a cependant confirmé la séquence du clone DAN1 et la présence du codon d'arrêt prédit. L'existence d'un déphasage du cadre de lecture lors de la traduction reste une possibilité distincte, d'autant plus que le programme informatique GRAIL la donne au cadre de lecture ouvert 3' un score "excellent" pour sa capacité à coder des protéines. Une autre possibilité est l'existence alternatifs produisant diverses d'épissages d'ARNm, certaines étant porteuses d'un décalage du cadre de lecture (exemple: le gène FMR1 fragile X mental retardation 1). Trois autres EST chevauchant étendent la région 3' non traduite de 177 paires de bases (voir figure 7).

Un fragment DAN1 de 2,5 kb a été utilisé comme sonde dans des transferts Northern avec de l'ARN polyA + humain. Une expression ubiquiste a été trouvée dans différentes régions du cerveau et une forte expression a été observée dans d'autres organes.

En figure 8, est représenté une analyse d'un transfert Northern. Une sonde de 2,5 kb (de la position 1370 à 3985 sur la figure 7) a été utilisée pour les transferts Northern (MTN Clontech® et MTN2 issu de cerveau) contenant de l'ARN polyA + humain des régions de cerveau et des tissus indiqués. La longueur de l'ARNm a été évaluée à 4,4 kb, ce qui est très proche de la séquence de 4,2 kb dérivée du DAN1 et chevauchant les EST.

La ou les protéine(s) prédite(s) à partir des deux cadres de lecture ouverts ne présente(nt) pas d'homologie significative avec des protéines connues chez les humains ou chez les autres organismes. Le gène apparaît bien conservé chez les mammifères (bovins, lapins, moutons, cochons et souris) et les poulets comme l'indiquent les fragments à fortes réactions croisées observés sur transfert Zoo en utilisant les mêmes sonde

30

35

WO 97/17445 38 PCT/FR96/01773

d'ADNc et conditions d'hybridation et de lavage que pour l'analyse par transfert Northern.

5 <u>Discussion</u>

SCA2 est le sixième locus cloné correspondant à une maladie où se trouve impliquée une extension de répétitions CAG/polyglutamine.

Dans la population étudiée, une limite inférieure de pathogénicité de 37 glutamines a été trouvée, ce qui est très proche de la limite de 36 trouvée chez les très rares patients atteints de la maladie de Huntington. Cette limite n'est pas définitive et ne pourra être établie que par l'étude d'un nombre plus élevé de patients. Les limites inférieures pour les autres maladies sont respectivement 40, 40, 49 et 61 pour SBMA, SCA1, DRPLA et MJD/SCA3.

Malgré un seuil de pathogénicité similaire,

l'effet des glutamines additionnelles apparaît plus
important dans SCA2 que dans HD puisque le déclenchement
juvénile de la maladie (inférieur ou égal à 20 ans) est
atteint avec 46 répétitions pour SCA2 alors que, pour HD,
les cas juvéniles sont majoritairement atteints avec plus
de 60 répétitions et, pour SCA1, à plus de 55
répétitions.

La courbe, très abrupte, de corrélation semble plus proche de celle de la maladie de Machado-Joseph (SCA3), pour laquelle le seuil de pathogénicité est cependant plus élevé. Cela suggère que la protéine impliquée dans SCA2 (ataxine 2) est très sensible aux polyglutamines.

En alternative, cette sensibilité accrue pourrait être une propriété des neurones affectés.

35 L'existence d'un effet "contexte protéique" est supporté

WO 97/17445 39 PCT/FR96/01773

par le fait que dans la protéine TBP (TATA binding protein), jusqu'à 42 glutamines sont trouvées dans les allèles normaux. Il est de plus possible que la toxicité d'une ataxine troncaturée soit plus élevée que celle de la protéine entière, avec un rôle protecteur de la partie protéique roncaturée.

Un autre caractère très frappant chez les familles SCA2 est la haute instabilité de la répétition.

13 des 16 transmissions mettent en évidence une instabilité et 5 d'entre elles, en particulier, présentent une augmentation de 5 à 10 répétitions.

De telles augmentations se produisent dans 20 à 30% des transmissions paternelles de HD, préférentiellement chez des allèles parentaux à plus de 45 glutamines, et sont très rares, pour SCA1 ou SBMA, pour des tailles de répétitions similaires.

Ces grandes extensions additionnelles se produisent, de plus, lors de transmissions paternelles et maternelles. Ce fait est en bonne corrélation avec le 20 manque de biais parental dans l'anticipation de SCA2 pour laquelle les mêmes 11-16 années d'anticipation de l'âge de déclenchement de la maladie ont été observées indépendamment du sexe du parent transmetteur.

Le biais paternel pour l'extension qui est observée chez HD, SCAl, DRPLA et aussi chez des dystrophies myotoniques (pour des allèles dans la gamme des 50-100 CTG), et, dans une moindre mesure chez SBMA, n'est pas une propriété intrinsèque des répétitions CAG ou CTG. Des effets dus à la position (nature des séquences environnantes et localisation de la séquence relativement aux origines de réplication) pourraient jouer un rôle important dans l'instabilité.

Un autre trait du locus SCA2 est l'interruption, chez les allèles normaux, de la

répétition de CAG par 1 à 3 CAA (qui codent également pour des glutamines).

Les trois allèles pathologiques séquencés (issus de familles différentes) contiennent cependant des répétitions purement CAG. Ceci est très similaire au cas de SCA1 pour lequel les allèles normaux sont interrompus par des codons CAT (histidine) alors que les allèles étendus sont constitués purement de CAG.

Ces interruptions dans les répétitions 10 pourraient avoir un effet stabilisant et la perte des interruptions CAA pourrait constituer un évènement initial dans l'histoire de la mutation.

Comme dans quatre des cinq autres maladies à polyglutamine (l'exception étant SBMA et le gène du récepteur androgène), le gène SCA2 n'a pas de fonction évidente et apparaît comme s'exprimant de manière ubiquiste dans le cerveau et cela même dans des zones telles que le putamen qui reste non affecté chez les patients.

La taille apparente de la protéine SCA2 mutante est de 150 kDa sur transferts Western mais les chaînes étendues de polyglutamines peuvent affecter la migration électrophorétique et une taille d'environ 120-130 kDa (environ 1100-1200 acides aminés) pour l'ataxine 2 normale peut être estimée.

Le cadre de lecture ouvert principal commençant au premier codon méthionine (caractérisé par une très bonne concordance avec le consensus Kozak), code pour une protéine de 834 acides aminés et d'un poids moléculaire de 89,9 kDa.

Pour expliquer un tel écart, on peut supposer que, soit le vrai codon d'initiation est en amont de la séquence présentée, soit le cadre de lecture ouvert 3' qui chevauche le cadre principal est utilisé par déphasage du cadre de lecture lors de la traduction sur

30

35

WO 97/17445 41 PCT/FR96/01773

les ribosomes. Une troisième possibilité est que les ADN séquencés correspondent à un épissage alternatif altérant la phrase de lecture. Etant donné que la séquence présentée (4,2 kb) est très proche de la longueur d'ARNm estimée sur transfert Northern (4,4 kb, polyA inclus), il n'y a pas beaucoup de place pour un site d'initiation amont additionnel.

Il est donc possible qu'un déphasage ribosomique du cadre de lecture, qui est observé pour 10 plusieurs gènes viraux et aussi pour quelques gènes humains, soit impliqué.

Une mutation -1 du cadre de lecture correspondrait à une protéine normale de 1132 acides aminés et de poids moléculaire 121,7 kDa, ce qui est en très bon accord avec le poids moléculaire estimé.

Par analyse informatique de la séquence ARNm, des structures secondaires de pseudonoeuds, qui peuvent constituer des séquences stimulant les évènements de mutation du cadre de lecture, n'ont pu être mises en évidence. La mutation -1 du cadre de lecture telle que suggérée ci-dessus ne constitue donc qu'une explication possible des écarts de tailles observés.

La mise en évidence d'un éventuel épissage alternatif pourra être établie par RT-PCR en utilisant des amorces basées sur la séquence de la figure 7 à partir d'ARN provenant de divers tissus.

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: C.N.R.S.
 - (B) RUE: 3, rue Michel-Ange
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75016
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M.
 - (B) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75013
 - (ii) TITRE DE L' INVENTION: Moyens pour le traitement et le diagnostic des maladies neurodégénératives
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 6
 - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: des deux
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNO
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (Vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: AAD10

(xi) D	FSCRIPTION	DE 13 G=000-		
	POCKIPITON	DE LA SEQUE	NCE: SEQ ID	NO: 1:
S. ISCAGCAGC	AGUAGUAGUA	ACAGCAGCAG	CAGNNNNNNN	
NNNNNNNNN	MAININININING	enecadead	CAGMMMMMM	40
			AGCAGNNNNN	80
NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN		
NNNNNNNNN			************	120
			NNNNNNNNN	160
ииииииииии	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN		
NNNNNNNNN				200
	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	240
NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN		
NNNNNNNNN			NNNNNNNNN	280
	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	320
NNNNNNNNN	NNNNNNNNN	NNNNNNNNN		
NNNNNNCAGC	AGCAGCAGCA		NNNNNNNNN	360
	AGCAGCAGCA	GCAACAACAG	CACCAACAGC	400
AA				
				402

(3) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 152 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNO	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: AAD14	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	2:
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAACAGCAG CAGCAGNNNN NNNNNNNNN NNNNNNNNNN NNNNNNNNNN NCAGCAGCAG CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAGCAGCAG CAG	40 80 120 153
(4) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 66 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 	
<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON</pre>	
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: DAN1	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	3:
AACAGCAGCA CCACCAC CACCAC	40 66
(5) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 54 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 	

<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (vii) SOURCE IMMEDIATE:</pre>		
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	4:	
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAACAGCAG CAGCAGCAGCAGCAGCAGCAACA GCAA	40 54	
(6) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:		
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 36 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 		
<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON</pre>		
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: DAN26		
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	5:	
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA ACAGCAGCAG CAGCAG	36	
(7) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:		
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 42 paires de bases(B) TYPE: nucleotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: des deux		
<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON</pre>		
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: AAD20		
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	6:	
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAGCAGCAGC AG		42

PCT/FR96/01773

WO 97/17445

45

(8) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 4199 paires de bases

(B) TYPE: nucleotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: des deux

(11) TYPE DE MOLECULE: ADNo

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(vii) SOURCE IMMEDIATE:
 (B) CLONE: DAN1

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

60 ACGGCAACGG CGGCGGCGC TTTCGGCCCG GCTCCCGGCG GCTCCTTGGT CTCGGCGGGC CTCCCGGCC CTTCGTCGTC GTCCTTCTCC CCCTCGCCAG CCCGGGCGCC CCTCCGGCCG 120 CGCCAACCG CGCCTCCCG CTCGGCGCCC GTGCGTCCCC GCCGCGTTCC GGCGTCTCCT 180 TGGCGCGCCC GGCTCCCGGC TGTCCCCGCC CGGCGTGCGA GCCGGTGTAT GGGCCCCTCA 240 CCATGTCGCT GAAGCCCCAG CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAACAGCAG CAGCAGCAAC 300 AGCAGCAGCA GCAGCAGCAG CAGCCGCCGC CCGCGGCTGC CAATGTCCGC AAGCCCGGCG 360 GCAGCGGCCT TCTAGCGTCG CCCGCCGCCG CGCCTTCGCC GTCCTCGTCC TCGGTCTCCT 420 CGTCCTCGGC CACGGCTCCC TCCTCGGTGG TCGCGGCGAC CTCCGGCGGC GGGAGGCCCG 480 GCCTGGGCAG AGGTCGAAAC AGTAACAAAG GACTGCCTCA GTCTACGATT TCTTTTGATG 540 GAATCTATGC AAATATGAGG ATGGTTCATA TACTTACATC AGTTGTTGGC TCCAAATGTG 600 AAGTACAAGT GAAAAATGGA GGTATATATG AAGGAGTTTT TAAAACTTAC AGTCCGAAGT 660 GTGATTTGGT ACTTGATGCC GCACATGAGA AAAGTACAGA ATCCAGTTCG GGGCCGAAAC 720 GTGAAGAAT AATGGAGAGT ATTTTGTTCA AATGTTCAGA CTTTGTTGTG GTACAGTTTA 780 AAGATATGGA CTCCAGTTAT GCAAAAAGAG ATGCTTTTAC TGACTCTGCT ATCAGTGCTA 840 AAGTGAATGG CGAACACAAA GAGAAGGACC TGGAGCCCTG GGATGCAGGT GAACTCACAG 900 CCAATGAGGA ACTTGAGGCT TTGGAAAATG ACGTATCTAA TGGATGGGAT CCCAATGATA 960 TGTTTCGATA TAATGAAGAA AATTATGGTG TAGTGTCTAC GTATGATAGC AGTTTATCTT 1020 CGTATACAGT GCCCTTAGAA AGAGATAACT CAGAAGAATT TTTAAAACGG GAAGCAAGGG 1080 CAAACCAGTT AGCAGAAGAA ATTGAGTCAA GTGCCCAGTA CAAAGCTCGA GTGGCCCTGG 1140 AAAATGATGA TAGGAGTGAG GAAGAAAAAT ACACAGCAGT TCAGAGAAAAT TCCAGTGAAC 1200 GTGAGGGGCA CAGCATAAAC ACTAGGGAAA ATAAATATAT TCCTCCTGGA CAAAGAAATA 1260

TG	GTGGAAGT	CATCCTGCAC	CCAGTCCTGT	TCAGCACCAT	CAGCACCAGG	CCGCCCAGGC	3240
TC'	TCCATCTG	GCCAGTCCAC	AGCAGCAGTC	AGCCATTTAC	CACGCGGGGC	TTGCGCCAAC	3300
TC	CACCCTCC	ATGACACCTG	CCTCCAACAC	GCAGTCGCCA	CAGAATAGTT	TCCCAGCAGC	3360
AC.	AACAGACT	GTCTTTACGA	TCCATCCTTC	TCACGTTCAG	CCGGCGTATA	CCAACCCACC	3420
CC	ACATGGCC	CACGTACCTC	AGGCTCATGT	ACAGTCAGGA	ATGGTTCCTT	CTCATCCAAC	3480
TG	CCCATGCG	CCAATGATGC	TAATGACGAC	ACAGCCACCC	GGCGGTCCCC	AGGCCGCCCT	3540
CG	CTCAAAGT	CACTACAGC	CATTCCAGT	TCGACAACA	G CGCATTTCC	C CTATATGACG	3600
CA	CCTTCAG	TACAAGCCCA	CCACCAACAG	CAGTTGTAAG	GCTGCCCTGG	AGGAACCGAA	3660
AG	GCCAAATT	ссстсстссс	TTCTACTGCT	TCTACCAACT	GGAAGCACAG	AAAACTAGAA	3720
IT:	CATTTAT	TTTGTTTTTA	AAATATATAT	GTTGATTTCT	TGTAACATCC	AATAGGAATG	3780
CTA	AACAGTTC	ACTTGCAGTG	GAAGATACTT	GGACCGAGTA	GAGGCATTTA	GGAACTTGGG	3840
GG	CTATTCCA	TAATTCCATA	TGCTGTTTCA	GAGTCCCGCA	GGTACCCCAG	CTCTGCTTGC	3900
CG	AAA CTGGA	AGTTATTTAT	TTTTTAATAA	CCCTTGAAAG	TCATGAACAC	ATCAGCTAGC	3960
AA.	A AGAAGTA	ACAAGAGTGA	TTCTTGCTGC	TATTACTGCT	ааааааааа	AAAAAAAA	4020
۹aa	aaaaaTC	AAGACTTGGA	ACGCCCTTTT	ACTAAACTTG	ACAAAGTTTC	AGTAAATTCT	4080
ΓAO	CCGTCAAA	CTGACGGATT	ATTATTTATA	AATCAAGTTT	GATGAGGTGA	TCACTGTCTA	4140
~ ~ ~	-T-C-CMT-1		TAACCCAAAA	A COMPAND A COM	TOTACATAAT	3 T	4100

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de l'anticorps 1C2 ou d'un fragment ou d'un dérivé de l'anticorps 1C2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement préventif ou curatif des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.
- Utilisation selon la revendication 1
 caractérisée en ce qu'elle met en oeuvre l'anticorps 1C2.
 - 3. Utilisation selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle met en oeuvre un fragment ScFv de l'anticorps 1C2.
- 4. Utilisation d'un acide nucléique codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement préventif ou curatif des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 pour le traitement des maladies telles que par exemple la maladie de Huntington, l'ataxie spinocérébelleuse de type 1, 2, 3, 4, 5 ou 7, l'atrophie musculaire spino-bulbaire associée au chromosome X ou maladie de Kennedy, l'atrophie dentarorubral-
- 25 pallidoluysienne, l'ataxie spinocérébelleuse autosomale dominante, et la paraplégie spastique familiale, ou encore la maladie affective bipolaire, la psychose maniaco-dépressive ou la schizophrénie.
- 6. Molécule comprenant le site de liaison de la 30 région variable de la chaîne légère de l'anticorps 1C2 relié par un bras peptidique au site de liaison de la région variable de la chaîne lourde ce l'anticorps 1C2.
- 7. Séquence d'acide nucléique caractérisée en ce qu'elle code pour la molécule selon la revendication 35 6.

- 8. Vecteur comprenant la séquence selon la revendication 7 sous contrôle d'un promoteur fonctionnel dans les cellules de mammifères.
- 9. Vecteur selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un adénovirus recombinant défectif.
 - 10. Vecteur selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un rétrovirus recombinant défectif.
- Vecteur selon la revendication 8
 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un virus adéno associé recombinant défectif.
 - 12. Vecteur selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il s'agit du virus de l'herpès recombinant défectif.
- 15 13. Composition pharmaceutique comprenant l'anticorps 1C2, un fragment ou dérivé de cet anticorps.
 - 14. Composition pharmaceutique comprenant un vecteur selon l'une quelconque des revendications 8 à 12.
- 15. Composition pharmaceutique destinée au traitement des maladies neurodégénératives associées à la présence d'une protéine portant une chaîne homopolymère de glutamine caractérisée en ce qu'elle comprend l'anticorps 1C2, un fragment ou dérivé de cet anticorps, notamment selon la revendication 6, ou un vecteur selon l'une quelconque des revendications 8 à 12.
 - 16. Méthode de diagnostic des maladies neurodégénératives caractérisée en ce que l'on détecte <u>in vitro</u>, au moyen de l'anticorps 1C2, a un fragment ou d'un dérivé de l'anticorps 1C2 la présence de protéines portant une chaîne polyglutamine de longueur pathologique.
 - 17. Méthode selon revendication 16 caractérisée en ce que la détection de ces protéines est réalisée par mise en contact d'un extrait cellulaire avec l'anticorps

monoclonal 1C2 et révélation des complexes anticorpsantigènes formés.

- 18. Méthode selon l'une des revendications 16 ou 17 caractérisée en ce que la détection est réalisée sur un extrait de cellules sanguines.
 - 19. Méthode selon l'une quelconque des revendications 16 à 18 pour la mise en évidence de prédisposition à la maladie de Huntington ou à une ataxie spinocérébelleule 1, 2 ou 3.
- 20. Méthode selon l'une quelconque des revendications précédentes 16 à 18 pour la mise en évidence de maladies dégénératives du système nerveux central causées par la présence d'une chaîne polyglutamine dans une protéine exprimée.
- 21. ADN caractérisé en ce qu'il comporte tout ou partie d'au moins une des séquences SEQ ID n°1, n°2, n°3, n°4, n°5, n°6, n°7 ou d'au moins une séquence présentant une homologie supérieure ou égale à 50% avec ces séquences.
- 22. Les ARN correspondant à la transcription d'au moins un ADN selon la revendication 21, les séquences complémentaires de ces ADN ou ARN, ou leurs séquences anti-sens.
- 23. Procédé de criblage d'expression d'ADNs à 25 répétition CAG ou de leurs produits d'expression caractérisé en ce qu'il comprend l'utilisation de l'anticorps 1C2 ou d'un fragment ou d'un dérivé de cet anticorps.
- 24. Procédé d'identification ou de purification de protéines à chaînes polyglutaminiques utilisant une étape d'immunodétection ou d'immunopurification par l'anticorps 1C2, fragment ou dérivé de cet anticorps, ou pouvant conduire secondairement à identifier le gène correspondant.

25. Méthode de diagnostic utilisant l'amplification PCR sur ADN ou RT-PCR sur ARN permettant de détecter des formes mutées dans des gènes codant pour des chaînes polyglutaminiques identifiées ou clonées grâce à l'anticorps 1C2.

10

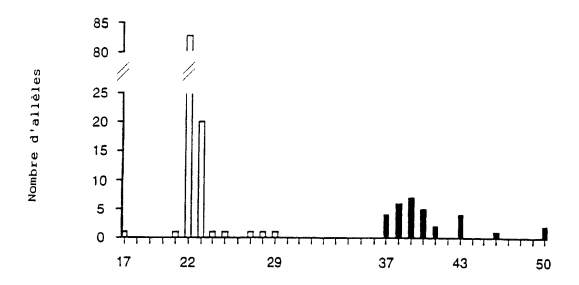
WO 97/17445 PCT/FR96/01773

1/8

	longueur
00000000000000	17
0000000000000	1
000000000000000000	
0000000000000000000	
00000000000000000000000000000000000000	
000000000000000000000000000000000000000	
0000000000000000000	
000000000000000000	22
000000000000000000	
000000000000000000	
000000000000000000	
000000000000000000	1
0000000000000000000	23
000000000000000000	-0
0000000000000000000000	27
00000000000000000000000	28
000000000000000000000000000000000000000	34
000000000000000000000000000000000000000	40
000000000000000000000000000000000000000) 41

Figure 3

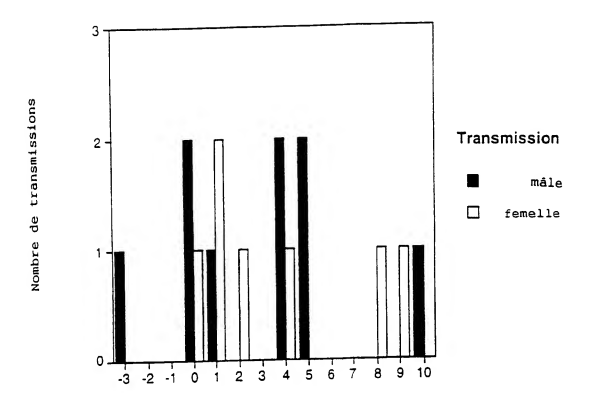
2/8



Nombre de CAG

Figure 4

3/8



Variation du nombre de répétitions de triplets

figure 5

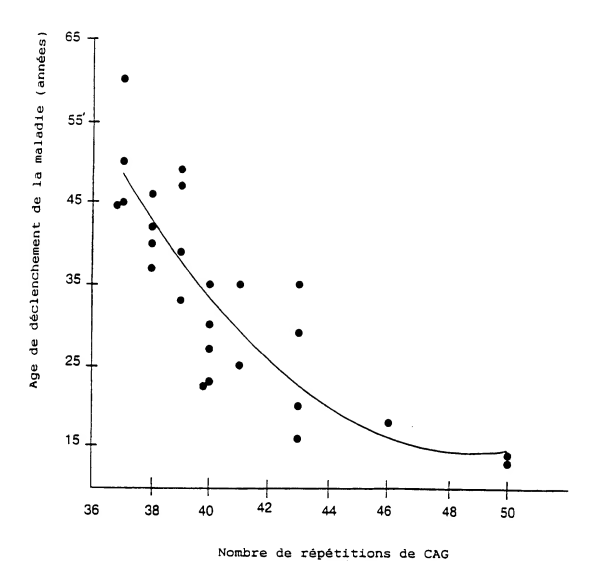


Figure 6

figure 7

WO 97/17445

																										7.5
	3	۷.	S	G	σ	Ä		• .5	ŧ i	9 0	; 5		: R	-	:	G	÷	3	Ó	; ;	•		₹	-	- /	
			· 																							
7.6	TCS																									
		7	-	_	,	-		5	•	,	À	ت.	, ,	À	À	?	:		Ä	5		•		;	?	
, , ,	GTG	,							~~~		~ ~										~~~					
•••																									7	
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	_	•	•		•	•	•	•	_	•	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•	•••	•	·	٠	•	.,	•		•	•		•	
226	TGT	λTG	GCC	:::	TCA	CCA	TGT	csc	TGA	عود	ccc.	AGC.	AGC:	AGC:	AGC.	ige:	AGC.	ige:	age	aac.	مردر	300	100			300
	Y	G	9	<u>r</u>	7	м	s	:	K	. P		0	C	0	C	0	0	0		0	0		1		2 2	300
	•	_	-	_	-		-	Ī		•					• • • •	- - -		·				·		٠	2 Q	
301	λGC.	۸۵۵	\GC2	.GC	AGC:	AGC	ر کارک	λGC	csc	cac	ccG	CGG	crac	גב	ATG:	rec	cλ	AGC:	ca	aca	גם:	aca	cc		730	375
																									- λ	
	-		. .															•	•	Ĭ	•	_	٠		^	
376	CGT	caco	ccc	:cg:	ccc	ccc	cii	CGC	CGT	cci	CGT	cct	CGGT	ct	CTC	:570	CT	:550	ر د	css	TC	cct	cct	250	TGG	450
		P																								
451	TCG	- GGC	CAC	CI	:csc	cc	ಜಂ	:ವನ	SGC	CCG	SCC*	rccc	CAC	iλGC	TC	ىدد	CAC	יגדי	رحد	NAG:	:AC	rgc	CTC	λGT	CTA	525
	Α	A	Ŧ	S	G	G	G	R	P	G	L	G	R	G	R	N	Ş	N	K	G	L	P	Q	s	Ť	
526	CCA																									500
	I	S	F	٥	G	Ι	Y	λ	N	M	R	М	٧	Н	:	:	T	S	٧	IJ	G	s	K	C	Σ	
601	AAG:																									675
	V	Q	V	K	N	G	G	I	Y	E	G	V	F	K	T	Y	S	₽	K	С	D	L	V	L	D	
676																										
0/0	ATG																									750
	^	Α	н.	£	Α.	2	T	E	5	5	5	G	Þ	ĸ	R	E	E	Ī	M	E	S	I	L	F	K	
751	AATO	-	363		T	-11	A-1-1-A	ית רי	سات		363	ጥልጥ	Y2(2.3)		٠,٠	الا تلحك		3 3 3		361	~ ~	-		 -	~	005
		s																								825
	-	•	-	•	•	•	•	¥	•		_	••	-	•	-	•	^				^	•	•		3	
826	CTG	TAT	CAG	TGC	TAA	AGT	GAA	TGC	cc	uci	CAA	AGA	مدى	GGA	CCT	GGA	ccc	ctc	GGA	TGC	λGG	TGJ	u.c	rcac	'AG	900
		I																								,,,,
		-	_					_	_			_		_	_		•		_		•	_	_	•	•	
901	CCXX	TGA	GGX	ACT	TGA.	GGC	TIT	GGA	w	TGA	CGT	ATC	TAX:	rcc	ATG	GGA:	rcc	CXX.	rcx	TAT	CTT	TCG	LATI	LTA	TG	975
	N	B	3	L	B	λ	L	E	N	D	V	s	N	G	W	D	₽	N	D	M	P	R	Y	N	B	
976	AAGA																									1050
	E	N	Y	G	v	٧	S	T	Y	D	S	s	L	S	S	Y	T	٧	P	L	B	R	D	N	S	
							_																			
1051	CYCY		ATT																							1125
1051		AGA. E	ATT																							1125
	E	Ė	ATT P	L	ĸ	R	E	λ	R	λ	N	Q	L	λ	Ē	2	I	Z	s	s	λ	Q	Y	ĸ	λ	
1051	CTCG	e agt	ATT P	L	K CGA	R AAA	E TGA	λ TGA	R TAG	A GAG	n Tga	Q Q	r rexi	λ W	E NTAC	E CACU	I GC	g GT	S	s	A W	rrc Q	Y CXG	K Tga	AC	
	CTCG	Ė	ATT P	L	K CGA	R AAA	E TGA	λ TGA	R TAG	A GAG	n Tga	Q Q	r rexi	λ W	E NTAC	E CACU	I GC	g GT	S	s	A W	rrc Q	Y CXG	K Tga	AC	
1126	CTCG R	e agt V	ATT F SGC(L CTC L	K Gal E	R AAA N	E TGA D	X TGA D	R TAG R	λ GAG S	N TGA E	GCA.	L AGAJ E	X X	E TAC Y	E CACJ T	I IGC: A	e GM V	S CAU Q	S SAGU R	N N	Q FTC S	Y CAG S	K Tga E	AC R	1200
	CTCG R GTGA	e Agt V GGG	ATT F SCC A	L CAGO	K CGAJ E E CATZ	R N N	E TGA' D CAC	A TGA D TAG	R TAG R GGA	A GAG S	n Tga E Taa	Q GGA. B ATA:	L AGAJ E TATT	A WWW K	E NTAC Y	E DACU T T	I I	g V V	S TCAI Q	S GAGU R TAGU	N N	Q TTC S	Y CAG S CAT	K TGA E ATC	A AC R	1200
1126	CTCG R GTGA	e agt V	ATT F SCC A	L CAGO	K CGAJ E E CATZ	R N N	E TGA' D CAC	A TGA D TAG	R TAG R GGA	A GAG S	n Tga E Taa	Q GGA. B ATA:	L AGAJ E TATT	A WWW K	E NTAC Y	E DACU T T	I I	g V V	S TCAI Q	S GAGU R TAGU	N N	Q TTC S	Y CAG S CAT	K TGA E ATC	A AC R	1200
1126 1201	E CTCG R GTGA E	E AGT V GGGG	ATT F GGCG A GCAG	L L CAGO	K E E EAT I	R N N	E TGA' D CAC'	rga D Tag R	R TAG R GGA B	S S AAA N	N TGA E TAA K	Q GGA: B ATA: Y	L AGAU E FATT I	A K CCT	E Y Y CCT	E T T CGC	I K K K K K K K K K K K K K K K K K K K	E V V UGJ R	S CA Q AA' N	S GAGU R TAGU R	A N IGA	Q TTC S S AGT V	Y CAG S CAT I	K TGA E ATC S	AC R CT W	1200
1126	CTCG R GTGA E	E AGTY V GGGG G	ATT P SGC(A SCA(H	L CAGO	K E E E E E T I	R AAA N AAA N	E TGA D CAC T	TGA D TAG R	R TAG R GGA B	A GAG S AAA N TAT	N TGA E TAA K GGGG	Q E ATA: Y	L AGAU E TATT I SCCT	X X	E Y Y P	E T T G	I A LCU C TCC	E V UAGI R	S COA Q VAA' N	S CAGU R TAGU R	A N N E LAGE	Q TTC S AGT V	Y CAG S CAT I	K TGA E ATC S	AC R CT W	1200
1126 1201	CTCG R GTGA E	E AGT V GGGG	ATT P SGC(A SCA(H	L CAGO	K E E E E E T I	R AAA N AAA N	E TGA D CAC T	TGA D TAG R	R TAG R GGA B	A GAG S AAA N TAT	N TGA E TAA K GGGG	Q E ATA: Y	L AGAU E TATT I SCCT	X X	E Y Y P	E T T G	I A LCU C TCC	E V UAGI R	S COA Q VAA' N	S CAGU R TAGU R	A N N E LAGE	Q TTC S AGT V	Y CAG S CAT I	K TGA E ATC S	AC R CT W	1200
1126 1201 1276	E CTCG R GTGA E	E AGTY V GGGGG G AAGT	ATT F SCAC H ICGG	L L CAGO S EAGO R	K E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	R N N N N	E TGA D CAC T	A D TAG R ACCO	R TAG R GGA B GCG R	A GAG S AAA N TATO H	N TGA E TAA K GGGG	Q E ATA: Y	L AGAU E FATT I SCCT	X X CCC P	E Y Y CCT P	E T T G G	I A A CAU Q TTCC S	E V V R ATO H	S CA Q LAA' N SCCL	S R R TAGU R ATCU S	A N N E LAGE	Q FTC S AGT V ATC	Y CAG S CAT I CAG T	R TGA E ATC S	AC R CT W TC H	1200 1275 1350
1126 1201	E CTCG R GTGA E GGGG G	AGTY V GCCCI G AAGT	ATT P SCAC H ICGG G	L CAGO S CAGO R	K E E E I I I I I I I I I I I	R N N N EAA: N	TGA D CAC T T TTC: S	A TGA D TAG R ACCI P	R TAG R GGA B GCG R TGG	A GAG S AAA N TAT H	N TGA E TAA K SGGG G	Q E ATA: Y CCAC Q	L AGAU E FATTI I SCCTI P	A K CCC P CGC G	E Y Y P TCC S	E T T G G G G G	I A A CU Q S S S S	E V UAGI R EATO H	S TCA Q VAA' N FCCI P	S CAGU R TAGU R ATCU S	A N N E LAGU R	Q TTC S AGT V ATC S	Y CAG S CAT I CAG T ATC	R TGA E ATC S TTC S	ACR CTW TCH	1200
1126 1201 1276	E CTCG R GTGA E GGGG G	E AGTY V GGGGG G AAGT	ATT P SCAC H ICGG G	L CAGO S CAGO R	K E E E I I I I I I I I I I I	R N N N EAA: N	TGA D CAC T T TTC: S	A TGA D TAG R ACCI P	R TAG R GGA B GCG R TGG	A GAG S AAA N TAT H	N TGA E TAA K SGGG G	Q E ATA: Y CCAC Q	L AGAU E FATTI I SCCTI P	A K CCC P CGC G	E Y Y P TCC S	E T T G G G G G	I A A CU Q S S S S	E V UAGI R EATO H	S TCA Q VAA' N FCCI P	S CAGU R TAGU R ATCU S	A N N E LAGU R	Q TTC S AGT V ATC S	Y CAG S CAT I CAG T ATC	R TGA E ATC S TTC S	ACR CTW TCH	1200 1275 1350
1126 1201 1276	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T	AGTY V GGGGG G AAGT S TTC:	ATT' F CCCC A CCAC H CCCC G AGA1	L L L L L L L S S R TTC F	E CACACACACACACACACACACACACACACACACACACA	R AAA N AAAA N CCCCC	E TGA T T TTC: S GAA!	TGA D TAG R ACCO P	R TAG R GGA B GCG R TGG	AAA N TAT H	N TGAN E TAAN K GGGGGG G	Q GGA: B ATA: Y CCA: Q	L AGAU E FATTI I SCCTI P WAGA	X X Y Y G G	E Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	I A A A CA TTCC S TTCC S	E V V V V V V V V V V V V V V V V V V V	S TCA	S GAGINA R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	A NAGA	Q FTC S AGT V ATC S	Y CAG S CAT I CAC T ATC	R TGA E ATC S TTC S	AC R CT W TC H	1200 1275 1350
1126 1201 1276 1351	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T	AGTY V GGGGG G AAGT S TTC:	ATTY P DECAC	L CONTROL OF THE PROPERTY OF T	K CACAC	R AAA N AAA N CCCC P TCGC	E TGA T T TTC: S GAA: N	A TGA D TAGE R R TTC S ACC	R TAG R GGA B GGG R TTC	A GAG S AAAN N TATT H TTC: S TTC:	N TGAG E TAAU K GGGGG G AGAG	Q GGAI B ATA: Y CCAI Q	L AGU E TATT I SCCT P AGA R	X X CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	E ATAC Y POST S S S S S S S S S S S S S S S S S S	E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	I AGO	E AGTI V V LAGI	S CONTRACTOR V	S GAGIA R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	A N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Q TTC S AGT V ATC S SCC	Y CAG S CAT I CAC T ATC ATC A	R TGA Z ATC S TTC S GCC P	AC R CT W TC H	1200 1275 1350 1425
1126 1201 1276 1351 1426	CTCG R GTGA E GGGGG G ACAC T GCCCC	E AGTY V GGGGGG G S S TTTC:	ATTY P DGCCC A BCAC H TCCCC P TCCCC	L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	E EATT I LCAC Q CAAC N TOTAL	R AAA N AAA N CCCC P CCCC R	E TGA D CACCAT T TTCA S N N CCCA P	A TGA D TAGE R ACCO P TTC S ACCO P	R TAG R GGA B GCG R TTC S	A GAG S AAA N TATC H TTC: S TC:GG R	N TGA E TAA K GGGGG G G TTAC Y	Q GGA, B ATA: Y CCAC Q CCAC	L AGAU E FINATI I SCOTT P R R STCA	X X X Y Y G G G G G G G G G G G	E Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	E CACU T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	I AGCU A A C C TTCT S G	E V V UAGI	S PCAN V V PCCAN P	S GAGUER R R R R R R R R R R R R R R R R R R	A NAME RATEON W	Q FTC S AGT V ATC S SCC P	Y CAG S CAT I CAC T ATC ATC A	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACC T	ACR RCT W TC H	1200 1275 1350 1425
1126 1201 1276 1351	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T GCCCC P CTAC	E AGTO V COCCO G S S TTC: S S ATC: S ACGC	ATT' P DGCCC A H TCCCC G AGAS D TCCCC	L CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	K CCAC CCAC CCAC CCAC CCAC CCAC CCAC CC	R ANA N ANA N CCCC P CCCC R	E TGA D CACE S S SEAAN N CCCC	A TGA D TAG R ACCO P TTC S ACCO P	R TAG R GGA B GGGG G TTC S	A GAGG S AAAN N TATTCI S TCGG R	N TGA E TAAU K GGGGG G TTAC Y FCCC	Q GGA: B ATA: Y CCA: Q CCA: Q	L AGAU E FATTI I GCCT P AAGA R S CAGA	X K TCCT P TCCT CCC CCC CCC	E ATAC Y Y ATAC S S AGTT V CCCC P	E CACO	I AGENTAL AGEN	E AGTINE R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	S TOWN OF THE P	S CAGO	N AGAIN R TOGGE R	Q FTC S AGT V ATC S SCC P SCC A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A TTC	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACC T	ACR RCTW TCH	1200 1275 1350 1425
1126 1201 1276 1351 1426	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T GCCCC P CTAC	E AGTY V GGGGGG G S S TTTC:	ATT' P DGCCC A H TCCCC G AGAS D TCCCC	L CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	K CCAC CCAC CCAC CCAC CCAC CCAC CCAC CC	R ANA N ANA N CCCC P CCCC R	E TGA D CACE S S SEAAN N CCCC	A TGA D TAG R ACCO P TTC S ACCO P	R TAG R GGA B GGGG G TTC S	A GAGG S AAAN N TATTCI S TCGG R	N TGA E TAAU K GGGGG G TTAC Y FCCC	Q GGA: B ATA: Y CCA: Q CCA: Q	L AGAU E FATTI I GCCT P AAGA R S CAGA	X K TCCT P TCCT CCC CCC CCC	E ATAC Y Y ATAC S S AGTT V CCCC P	E CACO	I AGENTAL AGEN	E AGTINE R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	S TOWN OF THE P	S CAGO	N AGAIN R TOGGE R	Q FTC S AGT V ATC S SCC P SCC A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A TTC	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACC T	ACR RCTW TCH	1200 1275 1350 1425
1126 1201 1276 1351 1426	E CTCG R GTGA E GGGGG G ACAC T GCCC P CTACL T	E AGTY V CCCCC S S S ACCCC R	ATT F CCCC A A CCCCC P CCCCC P	L CON L CASC S R TOO S S COO P	EATT I LCAC O N TTCT S	R AAA N AAA N P CCCC R CCC R R	E TGA D CACT T S S GAA: N CCCI P	A TGA D TAGE R ACCO P TTC S ACCO P	R TAG R GGA B GGG R TTC S TTC S	A GAGG S AAAA N TATTC S TCGG R GCGG R	N TGAM E TAAA K GGGGGG G TAAG D TTAAG Y FCCCC	Q GGAL Y COCAL Q CCAL Q CCAL Q CCAL S	L AGAJ E TATT I F CCCT P AAGA R TTCA R R	X X X X X X X X X X X X X X X X X X X	E Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	E EACU T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	I AGO A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E V V V V V V V V V V V V V V V V V V V	S CCA N N CCC P V CCC P P TCC S	S R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	A NAME PAGE R PA	Q TTC S AGT V ATC S SCC P SCC A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A ITC S	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACC T	ACR CTW TCH TCC CCP	1200 1275 1350 1425 1500
1126 1201 1276 1351 1426 1501	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T GCCC P CTACC	E AGTO V COCCO S S TTTCU S S ACCOC R	ATT' P CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	L CON L LAGO S S LAGO F TOCK S COCK P COCK P	K E E LATI I LCAC Q RAAC N TCC S TCC S	R AAA N AAA N P CCCC R CCCC R CCCC R CCCCC R CCCCC R CCCCCC	E TGA' D CACCAT T TTCA S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	A TGA D TAGE R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	R TAG R GGA B GCG R TGG G TTC S TTC S	A GAG S S AAAN N TATT M TTCGG R GCCCC R	N TGAA E TTAA K GGGGG G TTAA D TTAA Y TTGAA	Q GGAL B ATA: Y CCAC Q CCAC Q ATCC S	L AGAI E I I SCOTT P AAAGA R R AAGAGA R	K P GGI	E ATAC Y Y COOK S S AGT! Y COOK P COO	E EACU T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	I AGO A A CAU Q COMPANY GO G COMPANY GO G CAC A	E AGTTO	S TOAM OF TO	S GAGUAGO R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	A NAME E NAGE R NAME R	Q FTC S AGT V ATC S S CC P S G CC A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A TTC S GGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACA T	A AC R CT W TC H TT C CC P AG A PC	1200 1275 1350 1425 1500
1126 1201 1276 1351 1426	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T GCCC P CTACC	E AGTY V CCCCC S S S ACCCC R	ATT' P CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	L CON L LAGO S S LAGO F TOCK S COCK P COCK P	K E E LATI I LCAC Q RAAC N TCC S TCC S	R AAA N AAA N P CCCC R CCCC R CCCC R CCCCC R CCCCC R CCCCCC	E TGA' D CACCAT T TTCA S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	A TGA D TAGE R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	R TAG R GGA B GCG R TGG G TTC S TTC S	A GAG S S AAAN N TATT M TTCGG R GCCCC R	N TGAA E TTAA K GGGGG G TTAA D TTAA Y TTGAA	Q GGAL B ATA: Y CCAC Q CCAC Q ATCC S	L AGAI E I I SCOTT P AAAGA R R AAGAGA R	K P GGI	E ATAC Y Y COOK S S AGT! Y COOK P COO	E EACU T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	I AGO A A CAU Q COMPANY COMPAN	E AGTTO	S TOAM OF TO	S GAGUAGO R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	A NAME E NAGE R NAME R	Q FTC S AGT V ATC S S CC P S G CC A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A TTC S GGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACA T TCC	A AC R CT W TC H TT C CC P AG A PC	1200 1275 1350 1425 1500
1126 1201 1276 1351 1426 1501	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T GCCC P CTAC	E AGTY V CCCCC G S S TTC: S ATCTC R TCTC V	ATT' P CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	L CONTROL OF THE PROPERTY OF T	E EATO Q CATOO S CATOO S	R AAAM N AAAAM N CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	E TGA D CAC T T TTCU S S TAAM N P CCC P P CCC P P CCC P P CCC P CC	A TGA D TAGE R ACCO P TTC S ACCO P	R TAG R GGA B GGG R TTG G TTG S CATC	A GAGG S AAA N N TATC S TCGC R R GCCC R S CTCC S	N TGAA K K K K K K K K K K K K K K K K K K	Q GGA	L AGAU E IIATI I R R R R R R R R R R R R R R R R R R	X K TOCTI P TOCTI G G G CCC P	E ATAC Y ATCC P ACCC P CCCC P CCCC P	E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	I AGCO	E R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	S CONTROL OF P	S GRAGIA R R R ATCI S TCCCC P ACCT T ACCT ACCT ACCT ACCT ACCT	A AAA N AGAA R R CA1 R R CA1 R R CA1 A A A A A A A A A A A A A A A A A A	Q FTC S AGT V ATC S G G G G C A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A CT S CG R	R TGA E ATC S TTC S CCC P CACC T TCCC ACAT ACAT A	ACR CTW CCH TCC PAGA ACCP	1200 1275 1350 1425 1500 1575
1126 1201 1276 1351 1426 1501	E CTCG R GTGA E GGGG G ACAC T GCCC P CTACC T CTCCC P	E AGTY V CCCCC G S S TTC: S ATCTC R TCTC V	ATT' F DECCA A H TOGGG G AGAT D TOGGG F TOGG F TOGGG F T TOGGG F T TOGGG F T T T T T T T T T T T	L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	K EATO	R AAA N AAA N P CCCC R R CCCCC R P	E TGA D CACCO T T TGG S S S A A C S S A A C S S A A C S S A A C S S A A C S S A A C S A C	A TGA D TAGE R ACCO P TTC S ACCC P ACCC P	R TAG R GGA B SCG R TGG G TTGG S S TTGG S TTGG S S TTGG S S TTGG S S TTGG T TTGG T T T T	A GAGG	N TGAME E TAME K K GGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	Q GGAL B ATA: Y CCAC Q CCAC Q CCAC CCAC CCAC E CATA E	L AGAU E TATT I I GCCT P AAGA R AGGGG G ATCC	X X X X X X X X X X X X X X X X X X X	E ATAC Y POSSON P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	E EACU T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	I AGCO A A A CO A CO A CO A CO A CO A CO	E AGENTO V V V V V V V V V V V V V V V V V V V	S CONTROL OF S CON	S GAGE R R ATCE P ACCT P ACCT A ACCT ACC	A NORTH RESERVE A CONTROL OF THE CON	Q S S AGT V ATC S S SCC P C A	Y CAG S CAT I CAC T ATC S AGC A CG R CCC	R TGA E S TTC S TTC T TCC T T TCC ACAT ACAT ACCC	ACR CTW CCH HTC CCCP AGA A CCCP AGA	1200 1275 1350 1425 1500 1575

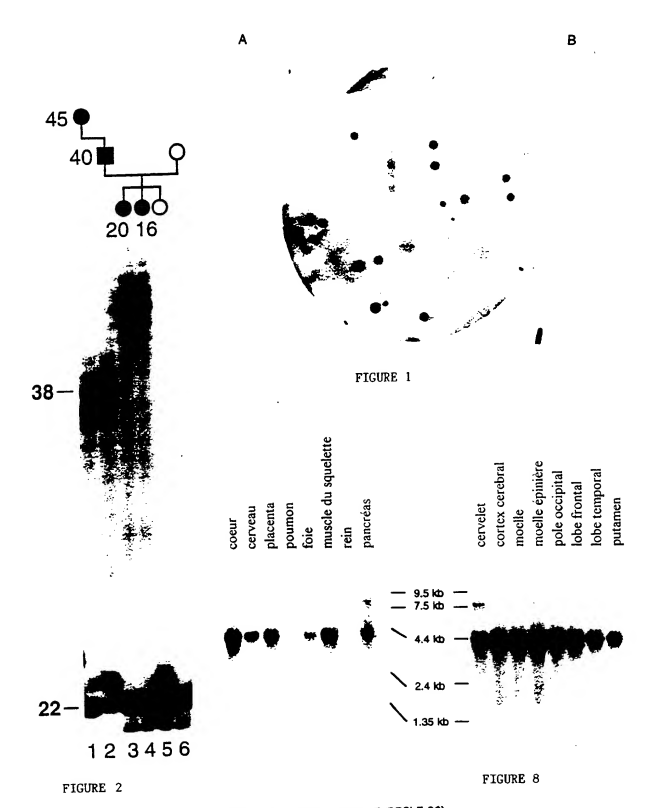
figure 7 (suite 1)

.725	S STRANGEAGETACTECTECAGTAGEAAGGACCAGGTCCCTTCCGGGGGAACCTTCCTTCAGTCAG	
1301	CAAGATTATCCCCTAAAACTCATAGACCCAGGTCTCCCAGACAGA	
1376	TICTTGCTTCTCCCCAAGCTGGTATTATTCCAACTGAACTG	1950
1951	CTGCTAGTCCTGCATCGAACAGAGCTGTTACCCCTTCTAGTGAGGCTAAAGATTCCAGGCTTCAAGATCAGAGGC	2025
2026	AGAACTCTCCTGCAGGGAATAAAGAAAATATTAAACCCAATGAAACATCACCTAGCTTCTCAAAAGCTCAAAACA N S P A G N K E N I K P N E T S P S F S K A E N K	2100
2101	AAGGTATATCACCAGTTGTTTCTGAACATAGAAAACAGATTGATGATTTAAAGAAATTTAAGAATGATTTTAAGGT G I S P V V S E H R K Q I D D L K K F K N D F R L	2175
2176	TACAGCCAAGTTCTACTTCTGAATCTATGGATCAACTACTAACAAAAATAGAGAGGGAGAAAAATCAAGAGATT Q P S S T S E S M D Q L L N K N R E G E K S R D L	2250
2251	TGATCAAAGACAAAATTGAACCAAGTGCTAAGGATTCTTTCATTGAAAATAGCAGCAGCAACTGTACCAGTGCCA	2325
2326	GCAGCAAGCCGAATAGCCCCAGCATTTCCCCTTCAATACTTAGTAACACGGAGCACAAGAGGGGACCTGAGGTCA S K P N S P S I S P S I L S N T E H K R G P E V T	2400
2401	CTTCCCAAGGGGTTCAGACTTCCAGCCCAGCATGTAAACAAGAGAAGAAGAAGAAGAAGAAGAAGAAGAAGAAGA	2475
2476	CTGAGCAAGTTAGGAAATCAACATTGAATCCCAATGCAAAGGAGTTCAACCCACGTTCCTTCTCAGCCAAAGC E Q V R K S T L N P N A K E F N P R S P S Q P K P	2550
2551	CTTCTACTACCCCAACTTCACCTCAGCCCTCAAGCACAACCTAGCCCATCTATGGTGGGTCATCAACAGCCAACTC S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S	2625
	STTPTSPRPQAQPSPSMVGHQQPTP	2 625 2700
2626	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S CAGTITATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGTGCAATACC V Y T Q P V C F A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q	
2626 2701	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S CAGTTTATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGTGCAATACC V Y T Q P V C F A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T X Y D V S S P S E P R R A I P AAATATGCCCCAACACCGGCAACACCAGCATCATCAGAGTGCCATGATGCCCCAGGGGTCAGCAGCGGGGCCCACC I C P N S G K T S I I R V P	2700
2626 2701 2776	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S CAGTITATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGTGCAATACC V Y T Q P V C F A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T K Y D V S S P S E P R R A I P AMATATGCCCCAACAGCGGCAAGACCAGCATCATCAGAGTGCCATGATGCACCCCAGGGTCAGCAGCGGGCCCACC I C P N S G K T S I I R V P N M P Q Q R Q D Q H H Q S A M M H P A S A A G P P GATTGCAGCCACCCCACCACCTTACTCCACGCAATATGTTCCCTACAGTCCTCAGCAGTTCCCAAATCAGCCCCT	2700 2775
2626 2701 2776 2851	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S CAGTTTATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGCGTGCAATACC V Y T Q P V C F A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T X Y D V S S P S E P R R A I P AAATATGCCCCAACAGGGGCAAGACCAGCATCATCAGAGTGCCATGATGCACCCAAGCGGGGCCCACC I C P N S G K T S I I R V P N M P Q O R Q D Q H H Q S A M M H P A S A A G P P GATTGCAGCCACCCCACCAGCTTACTCCACGCAATATGTTGCCTACAGTCCTCAGCAGTTCCCAAATCAGCCCCT I A A T P P A Y S T Q Y V A Y S P Q Q P P N Q P L	2700 2775 2850
2626 2701 2776 2851 2926	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S CAGTTTATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGGGAATACC V Y T Q P V C F A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T K Y D V S S P S E P R R A I P AAATATGCCCCAACAGGGGAAGACCAGGATCATCAGAGTGCCATGATGCACCCAGGGGGGCCCACC I C P N S G K T S I I R V P N M P Q Q R Q D Q H H Q S A M M H P A S A A G P P GATTGCAGCCACCCCACCAGCTTACTCCACGCAATATGTTGCCTACAGTCCTCAGCAGTTCCCAAATCAGCCCCT I A A T P P A Y S T Q Y V A Y S P Q Q P P N Q P L TGTTCAGCATGTGCCACATTATCAGTCTCAGCATCCTCATGTCCTTATAGTCCTGTAATACAGGGTAATGCTAGAAT V Q H V P H Y Q S Q H P H V Y S P V I Q G N A R M GATGGCACCCACCCAGCCAGCCTGGTTTAGTTCTTCTTCAGCAACTCAGTACGGGGCTCATGAGCAGCC	2775 2850 2925 3000
2626 2701 2776 2851 2926 3001	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P I Y G G S S T A N S CASTITATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGTGCAATACC V Y T Q P V C F A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T K Y D V S S P S E P R R A I P AAATATGCCCCAACAGGGGCAAGACCAGCATCATCAGAGTGCCATGATGCACCCCAGGGGTCAGCAGGGGCCCACC I C P N S G K T S I I R V P N M P Q Q R Q D Q H H Q S A M M H P A S A A G P P GATTGCAGCCACCCACCAGCTTACTCCACGCAATATGTTCCCTACAGTCCTCAGCAGTTCCCAAATCAGCCCCT I A A T P P A Y S T Q Y V A Y S P Q Q P P N Q P L TGTTCAGCATGTGCCACAATATTACAGTCTCAGCATCTCTATAGTCCTGTAATACAGGGTAATGCTAGAAT V Q H V P H Y Q S Q H P H V Y S P V I Q G N A R M GATGGCACCCACCCAACACACGCCCCAGCCTGGTTTAGTATCTTCTTCAGCAACTCAGGTACGGGGCTCATGAGCAGAC M A P P T H A Q P G L V S S S A T Q Y G A H E Q T GCATGCGATGTATCATGTCCCAAAATTACCATTACAACAAGGAGACAAAGCCCCTTCTTTCT	2775 2850 2925 3000
2626 2701 2776 2851 2926 3001 3076 3151	CAGTITATACTCAGCCTGTTTGTTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGTGCAATACC V Y T Q P V C P A P N M H Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T K Y D V S S P S E P R R A I P AAATATGCCCCAACAGCGGCAAGACCAGCATCATCAGAGTGCCCAGGGGTGCACCCCCCCC	2700 2775 2850 2925 3000 3075 3150
2626 2701 2776 2851 2926 3001 3076 3151 3226	S T T P T S P R P Q A Q P S P S M V G H Q Q P T P P P I Y G G S S T A N S CAGTITATACTCAGCCTGTTTGTTTGCACCAAATATGATGTATCCAGTCCCAGTGAGCCCAGGGGTGCAATACC V Y T Q P V C P A P N M M Y P V P V S P G V Q Y Q S L Y S A C L P C T K Y D V S S P S E P R R A I P AAATATGCCCCAACAGGGGGCAAGACCAGCATCATCAGGGTGCCATGATGCACCCAGGGTCAGCAGCGGGGCCCACC I C P N S G K T S I I R V P N M P Q Q R Q D Q H H Q S A M M H P A S A A G P P GATTGCAGCCACCCCACCAGCTTACTCCAGGCATTATGTTGCCTACAGTCCTCAGCAGTTCCCAAATCAGCCCCT I A A T P P A Y S T Q Y V A Y S P Q Q P P N Q P L TGTTCAGCATGTGCCAACATTATCAGTCTCAGCATCCTCATGTCTTATAGTCCTGTAATACAGGGTAATGCTAGAAT V Q H V P H Y Q S Q H P H V Y S P V I Q G N A R H GATGGCACCACCAACAACACACCCCCAGCCTGGTTTAGTATCTTCTTCAGCAACTCAGTACGGGGGTCATGAGCAGAC M A P P T H A Q P G L V S S S A T Q Y G A H E Q T GCATGCGATGTATGCATGTCCCAAATTATCAGTCTATACAACAAGGAGACAACTCAGTACGGGGGTCATGAGCAGAC H A P P T H A Q P G L V S S S A T Q Y G A H E Q T GCATGCGATGTATGCATGTCCCAAATTACCATACAACAAGGAGACAAGCCCTTCTTTCT	2770 2775 2850 2925 3000 3075 3150 3225

7/8

figure 7 (suite 2 et fin)

1375	TACGATCCATCCTTCTCACGTTCACCCGGCGTATACCAACCCACCC	2450
	TIHESHVQPAYTNEPHMAHVPQAHV	
3451	11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-	3525
	Q S G M V P S H P T A H A P H M L M T T Q P P G G	
3526	TOCOCAGGCCGCCTCGCTCAAAGTGCACTACAGCCCATTCCAGTCTCGACAACAGCGCATTTCCCCTATATGAC	3600
	PQAALAQSALQPIPVSTTAHFPYMT	
3601	GCACCCTTCAGTACAAGCCCACCACCAACAGCAGTTG <u>TAA</u> GGCTGCCCTGGAGGAACCGAAAGGCCAAATTCCCT	3675
	н э s v Q х н н Q Ç Q L	
3676	CCTCCCTTCTACTGCTTCTACCAACTGGAAGCACAGAAAACTAGAATTTCATTTATTT	3750
3751	TGTTGATTTCTTAACATCCAATAGGAATGCTAACAGTTCACTTGCAGTGGAAGATACTTGGACCGAGTAGAGG	3825
3826	CATTTAGGAACTTGGGGGCTATTCCATAATTCCATATGCTGTTTCAGAGTCCCGCAGGTACCCCAGCTCTGCTTG	3900
3901	CCGAAACTGGAAGTTATTTTATTTTTAATAACCCTTGAAAGTCATGAACACATCAGCTAGCAAAAGAAGTAACAA	3975
3976	GAGTGATTCTTGCTGCTATTACTGCTAAAAAAAAAAAAA	4050
	TACTANACTTGACANAGTTTCAGTANATTCTTACCGTCANACTGACGGATTATTATTTATANATCANGTTTGATG	4125
4176	A CONTRACTOR CONTRACTOR A CONTR	4167



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

INTF NATIONAL SEARCH REPORT

ral Application No PCT/FR 96/01773 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12N15/13 A61K39/395 A61K48/00 C12N15/86 C07K16/18 G01N33/577 G01N33/68 C12Q1/68 C12N15/12 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N A61K C07K G01N C120 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ' Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. χ WO 95 01437 A (REGENTS OF THE UNIVERSITY 21,22 OF MINNESOTA) 12 January 1995 see example IX see claims Х THE EMBO JOURNAL. 23,24 vol. 13, no. 5, 1 March 1994, OXFORD, GRANDE BRETAGNE. pages 1166-1175, XP002009616 A. LESCURE ET AL.: "The N-terminal domain of the human TATA-binding protein plays a role in transcription from TATA-containing RNA polymerase II and III promoters. cited in the application see abstract see figure 1 -/--Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance **IDAGUEDOU** 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to unvolve an inventive step when the document is taken alone filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docucitation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 2 4, 03, 97 14 March 1997

1

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fazc (+ 31-70) 340-3016 Authorized officer

Nooij, F

INTER: TONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 96/01773

C (Corre	anon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/FR 96/01773
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
	of detailed with and appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	NATURE GENETICS, vol. 10, no. 1, May 1995, NEW YORK, NY, ATATS-UNIS, pages 104-110, XP000577139 Y. TROTTIER ET AL.: "Cellular localization of the Huntington's disease protein and discrimination of the normal and mutated form." see the whole document	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 4, no. 3, March 1995, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 465-469, XP000577137 Y. JOU ET AL.: "Evidence from antibody studies that the CAG repeat in the Huntington disease gene is expressed in the protein." see abstract	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 209, no. 3, 26 April 1995, DULUTH, MN, ATATS-UNIS, pages 1119-1125, XP002009615 K. IDE ET AL.: "Abnormal gene product identified in Huntington's disease lymphocytes and brain." see the whole document	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
P,X	NATURE, vol. 378, no. 6555, 23 November 1995, LONDRES, GRANDE BRETAGNE, pages 403-406, XP002009617 Y. TROTTIER ET AL.: "Polyglutamine expansion as a pathological epitope in Huntington's disease and four dominant cerebellar ataxias." see the whole document	1-6,13, 15-20, 23-25
	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 5, no. 12, December 1996, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 1887-1892, XP002027564 G. STEVANIN ET AL.: "Screening for proteins with polyglutamine expansions in autosomal dominant cerebellar ataxias." see the whole document	16-20,24

INTERM ONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 96/01773

Box I Ob	bservations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This internat	tional search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
bei	laims Nos.: 24 cause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Observation: although claim 24 (inasmusch as it refers to a method carried out in vivo) concerns a diagnostic method applied to the human or animal body, the search was carried out and based on the effects which have been attributed to the product/composition. laims Nos ecause they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such a extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3 C1	claims Nos.: ecause they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a)
Box II O	bservations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
se se	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all earchable claims.
	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. A	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark o	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

INTERN' TIONAL SEARCH REPORT

. ation on patent family members

onal Application No PCT/FR 96/01773

	adon on passic langly mem		PCT/F	FR 96/01773
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	1	Publication date
WO 9501437 A	12-01-95	CA 2166117 EP 0707647 JP 9501049	7 A 7 A 9 T	12-01-95 24-04-96 04-02-97
				•

Committee and the second seconds of the

RAPPORT DE TECHERCHE INTERNATIONALE

Der e Internationale No

PCI/FR 96/01773 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/13 A61K39/395 C12N15/86 A61K48/00 C07K16/18 C12Q1/68 C12N15/12 G01N33/577 G01N33/68 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement) C12N A61K C07K G01N C12Q CIB 6 Documentation consultee autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est realisable, termes de recherche C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas echeant, l'indication des passages pertinents 21,22 WO 95 01437 A (REGENTS OF THE UNIVERSITY X OF MINNESOTA) 12 Janvier 1995 voir exemple IX voir revendications 23,24 THE EMBO JOURNAL, X vol. 13, no. 5, 1 Mars 1994, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 1166-1175, XP002009616 A. LESCURE ET AL.: "The N-terminal domain of the human TATA-binding protein plays a role in transcription from TATA-containing RNA polymerase II and III promoters." cité dans la demande voir abrégé voir figure 1 -/--Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Х Categories spéciales de documents cités: document uitérieur publié apres la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document anterieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent l'invention revendiquèe ne peut être considèree comme nouvelle ou comme impliquant une activité ou apres cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulierement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôt international, mais posterieurement à la date de priorité revendiquée '&' document out fait partie de la même famille de brevets Date d'expedition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevee 2 4. 03. 97

1

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

Nom et adresse postale de l'administration chargee de la recherche internationale

Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016

14 Mars 1997

Fonctionnaire autorise

Nooij, F

RAPPORT DE RE TERCHE INTERNATIONALE

رايان المحارين بالمنا المسطيع ما

Internationale No
PCT/FR 96/01773

C.(sure) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	/FR 96/01773
ategone *	Identification des documents cites, avec, le cas echeant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications vise
A	NATURE GENETICS, vol. 10, no. 1, Mai 1995, NEW YORK, NY, ATATS-UNIS, pages 104-110, XP000577139 Y. TROTTIER ET AL.: "Cellular localization of the Huntington's disease protein and discrimination of the normal and mutated form." voir le document en entier	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 4, no. 3, Mars 1995, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 465-469, XP000577137 Y. JOU ET AL.: "Evidence from antibody studies that the CAG repeat in the Huntington disease gene is expressed in the protein." voir abrégé	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 209, no. 3, 26 Avril 1995, DULUTH, MN, ATATS-UNIS, pages 1119-1125, XP002009615 K. IDE ET AL.: "Abnormal gene product identified in Huntington's disease lymphocytes and brain." voir le document en entier	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
P,X	NATURE, vol. 378, no. 6555, 23 Novembre 1995, LONDRES, GRANDE BRETAGNE, pages 403-406, XP002009617 Y. TROTTIER ET AL.: "Polyglutamine expansion as a pathological epitope in Huntington's disease and four dominant cerebellar ataxias." voir le document en entier	1-6,13, 15-20, 23-25
T	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 5, no. 12, Décembre 1996, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 1887-1892, XP002027564 G. STEVANIN ET AL.: "Screening for proteins with polyglutamine expansions in autosomal dominant cerebellar ataxias." voir le document en entier	16-20,24

1

Formulaire PCT/ISA/218 (suite de la deuxième (euille) (juillet 1992)

RAPPORT DE L'CHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n° PCT/FR 96/01773

Cadre I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants
 Les revendications n 24 se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir :
Remarque: Bien que la revendication 24 (pour autant qu'il s'agit d'une méthode in vivo) concerne une méthode de diagnostic appliqué au corps humain/animal, la recherche a été effectuée et absée sur les effects imputés au produit/à la composition.
2. Les revendications not se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier :
3. Les revendications n° sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir :
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications not :
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications not :
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant. Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la première feuille (1)) (juillet 1992)

and the second of the second

19 (中央) 2.5 (中央) 2.5

Internationale No PC1/FR 96/01773

Renseignements relatifs au de l'amilles de trevets			PC1/FR 96/01773		
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de breveu(s)		Date de publication	
WO 9501437 A	12-01-95	CA 21661 EP 07076 JP 95016	17 A 47 A 49 T	12-01-95 24-04-96 04-02-97	
		•			